




435

Indolyl-substituted phenylacetic acid derivatives**Publication number:** EP0779276**Publication date:** 1997-06-18**Inventor:** CONNELL RICHARD DR (US); GOLDMANN SIEGFRIED DR (DE); MUELLER ULRICH DR (DE); LOHMER STEFAN DR (IT); BISCHOFF HILMAR DR (DE); DENZER DIRK DR (DE); GRUETZMANN RUDI DR (DE); WOHLFEIL STEFAN DR (DE)**Applicant:** BAYER AG (DE)**Classification:**






- International: A61K31/40; A61K31/403; A61K31/404; A61K31/415; A61K31/4184; A61K31/435; A61P3/06; A61P9/00; A61P9/10; C07D209/08; C07D209/42; C07D235/16; C07D471/04; A61K31/40; A61K31/403; A61K31/415; A61K31/4164; A61K31/435; A61P3/00; A61P9/00; C07D209/00; C07D235/00; C07D471/00; (IPC1-7): C07D209/42; A61K31/415; C07D235/16; C07D235/18; C07D471/04

- European: C07D209/08; C07D209/42; C07D235/16; C07D471/04

Application number: EP19960119320 19961203**Priority number(s):** DE19951046919 19951215**Also published as:**

 US6034115 (A1)
 JP9328466 (A)
 DE19546919 (A1)

Cited documents:

 EP0610698
 EP0560162
 EP0560163
 EP0565986
 EP0513533

Report a data error here

Abstract of EP0779276

N-Alkyl-4-((Indolyl, benzimidazolyl or imidazo-pyridinyl)methyl)-phenylacetamide derivatives of formula (I) and their salts are new. D = benzimidazolyl or imidazo-pyridinyl group of formula (D1) or 1-indolyl group of formula (D2); T = CH or N; R6, R7, R10, R11 = H, CF3, halogen, alkyl or alkoxy; R5, R8, R9 = H, 3-6C cycloalkyl, phenyl, up to 6C alkoxycarbonyl or alkyl (optionally substituted by halogen); R5 may also be benzyl if T = N; E, L = H, halogen, CF3, OH, COOH, alkyl, alkoxy or up to 6C alkoxycarbonyl; R1 = 3-10C cycloalkyl, 1-10C alkyl or phenyl (optionally substituted by 1 or 2 of halogen, CN, OH, 1-4C alkyl and 1-4C alkoxy); R2 = H or 1-3C alkyl; R3 = H, 1-5C alkyl or 3-7C cycloalkyl; or phenyl or 5-7 membered heteroaryl (containing 1-3 of S, N and O), both optionally substituted by 1-3 of halogen, NO2, Ph, OH, alkyl and alkoxy; R4 = H, CH2OH or CH1OCOR12; R12 = H, 1-8C alkyl or phenyl (optionally substituted by 1-3 of halogen, OH, CN, 1-4C alkyl and 1-4C alkoxy); alkyl moieties have 1-6C unless specified otherwise.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 779 276 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
18.06.1997 Patentblatt 1997/25

(51) Int. Cl.⁶: **C07D 209/42, C07D 235/16,
C07D 235/18, C07D 471/04,
A61K 31/415**

(21) Anmeldenummer: 96119320.8

(22) Anmeldetag: 03.12.1996

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE**

(30) Priorität: 15.12.1995 DE 19546919

(71) Anmelder: **BAYER AG**
51368 Leverkusen (DE)

(72) Erfinder:
• **Connell, Richard, Dr.**
Trumbull, CT 06611 (US)
• **Goldmann, Siegfried, Dr.**
42327 Wuppertal (DE)

- **Müller, Ulrich, Dr.**
42111 Wuppertal (DE)
- **Lohmer, Stefan, Dr.**
20133 Milano (IT)
- **Bischoff, Hilmar, Dr.**
42113 Wuppertal (DE)
- **Denzer, Dirk, Dr.**
42115 Wuppertal (DE)
- **Grützmann, Rudi, Dr.**
42657 Solingen (DE)
- **Wohlfell, Stefan, Dr.**
40721 Hilden (DE)

(54) Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate

(57) Die Indolyl-substituierten Phenyllessigsäurederivate werden hergestellt, indem man die entsprechenden Phenyllessigsäuren mit den erforderlichen Aminen umsetzt. Die Indolyl-substituierten Phenyllessigsäurederivate eignen sich als Wirkstoffe in Arzneimitteln, insbesondere in antiarteriosklerotischen Arzneimitteln.

EP 0 779 276 A1

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als antiatherosklerotische Arzneimittel.

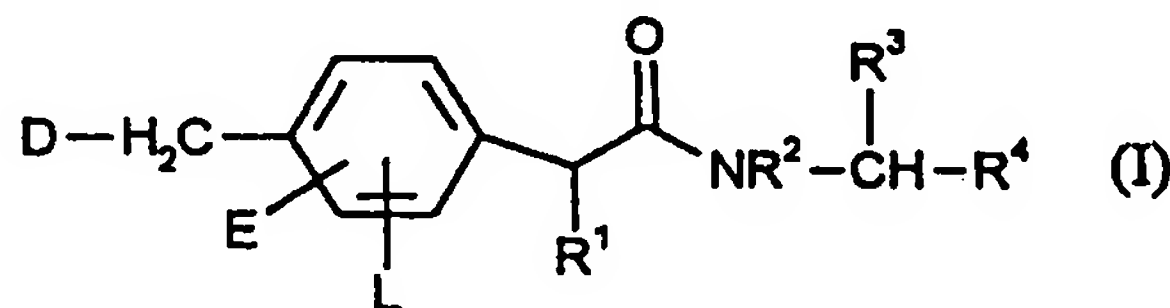
Heterocyclisch substituierte Phenyllessigsäurederivate und substituierte Imidazo[4,5-b]pyridine und Benzimidazole sind aus den Publikationen DOS 42 00 954 und DOS 43 02 956 bekannt. Außerdem sind aus der Publikation US 5 314 880 Benzimidazol-Derivate mit einer PAF antagonistischen Wirkung beschrieben.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden partiell vom Bedeutungsumfang dieser Publikationen umfaßt.

Es ist bekannt, daß erhöhte Blutspiegel von Triglyceriden (Hypertriglyceridämie) und Cholesterin (Hypercholesterinämie) mit der Genese von atherosklerotischen Gefäßwand-Veränderungen und koronaren Herzkrankheiten assoziiert sind.

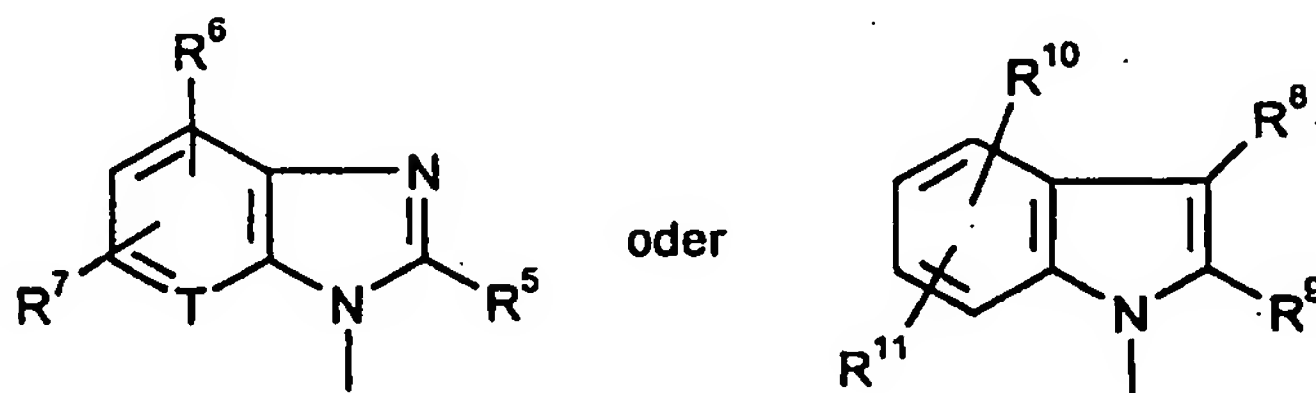
Ein deutlich erhöhtes Risiko für die Entwicklung koronarer Herzerkrankungen liegt darüberhinaus vor, wenn diese beiden Risikofaktoren kombiniert auftreten, was wiederum mit einer Überproduktion an Apolipoprotein B-100 einhergeht. Es ist daher nach wie vor ein starkes Bedürfnis, wirksame Arzneimittel zur Bekämpfung der Atherosklerose sowie koronarer Herzkrankheiten zur Verfügung zu stellen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate der allgemeinen Formel (I)



in welcher

D für einen Rest der Formel



steht,

worin

T ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,

R^6 , R^7 , R^{10} und R^{11} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R^5 , R^8 und R^9 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder im Fall, daß T für ein Stickstoffatom steht, R^5 auch Benzyl bedeuten kann,

E und L gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

R¹ für Cycloalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen oder
für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, oder
für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Hydroxy,
geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

R² für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht, oder
für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht, oder
für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der
Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen,
Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 6 Kohlen-
stoffatomen substituiert sind,

R⁴ für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel -CH₂-OH oder CH₂O-CO-R¹² steht,

worin

R¹² Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das
gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Cyano oder geradkettiges oder
verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und deren Salze.

Die erfindungsgemäßen heterocyclisch substituierten Phenylelessigsäurederivate und substituierten Imidazo[4,5-
b]pyridine und Benzimidazole können auch in Form ihrer Salze vorliegen. Im allgemeinen seien hier Salze mit organi-
schen oder anorganischen Basen oder Säuren genannt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden physiologisch unbedenkliche Salze bevorzugt. Physiologisch
unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineral-
säuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Brom-
wasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure,
Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure,
Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

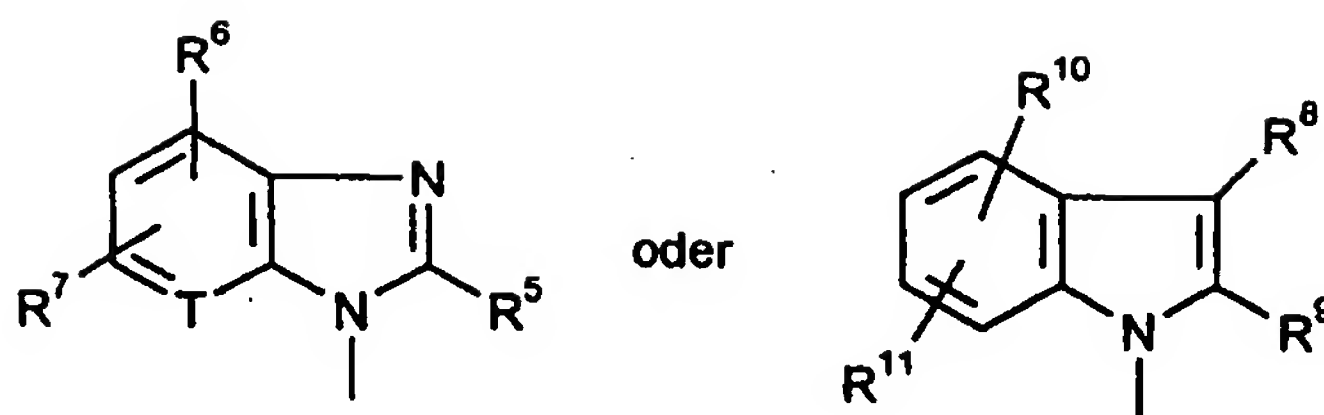
Physiologisch unbedenkliche Salze können ebenso Metall- oder Ammoniumsalze der erfindungsgemäßen Verbin-
dungen sein, welche eine freie Carboxylgruppe besitzen, sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Natrium-, Kalium-,
Magnesium- oder Calciumsalze, sowie Ammoniumsalze, die abgeleitet sind von Ammoniak, oder organischen Aminen,
wie beispielsweise Ethylamin, Di- bzw. Triethylamin, Di- bzw. Triethanolamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol,
Arginin, Lysin, Ethylendiamin oder 2-Phenylethylamin.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegel-
bild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung
betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren oder deren jeweiligen Mischungen. Diese Mischungen der
Enantiomeren und Diastereomeren lassen sich in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile tren-
nen.

Heterocyclus, gegebenenfalls benzokondensiert, steht im Rahmen der Erfindung im allgemeinen für einen gesät-
tigten oder ungesättigten 5- bis 7-gliedrigen, vorzugsweise 5- bis 6-gliedrigen Heterocyclus der bis zu 3 Heteroatome
aus der Reihe S, N und/oder O enthalten kann und der im Fall eines Stickstoffatoms auch über dieses gebunden sein
kann. Beispielsweise seien genannt: Indolyl, Chinolyl, Benzo[b]thienyl, Benzo[b]furyl, Pyridyl, Thienyl, Furyl, Pyrrolyl,
Thiazolyl, Oxazolyl, Imidazolyl, Morpholinyll oder Piperidyl. Bevorzugt sind Chinolyl, Furyl, Pyridyl und Thienyl.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I),
in welcher

D für einen Rest der Formel



steht,
worin

T ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,

15 R^6 , R^7 , R^{10} und R^{11} gleich oder verschieden sind und
Wasserstoff, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder
Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

20 R^5 , R^8 und R^9 gleich oder verschieden sind und
Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl
oxycarbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu
5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert
ist,

25 oder im Fall, daß T für ein Stickstoffatom steht, R^5 auch Benzyl bedeuten kann,

E und L gleich oder verschieden sind und
für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder
30 Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen,

R^1 für Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl oder für geradkettiges oder verzweigtes
Alkyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen steht, oder
für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy oder geradkettiges oder
35 verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

R^2 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

40 R^3 für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Cyclopropyl,
Cyclopentyl, Cyclohexyl oder für Phenyl, Pyridyl, Thienyl oder Furyl steht, die gegebenenfalls bis zu 2-fach
gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder
verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

45 R^4 für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel $-CH_2-OH$ oder $-CH_2O-CO-R^{12}$ steht,

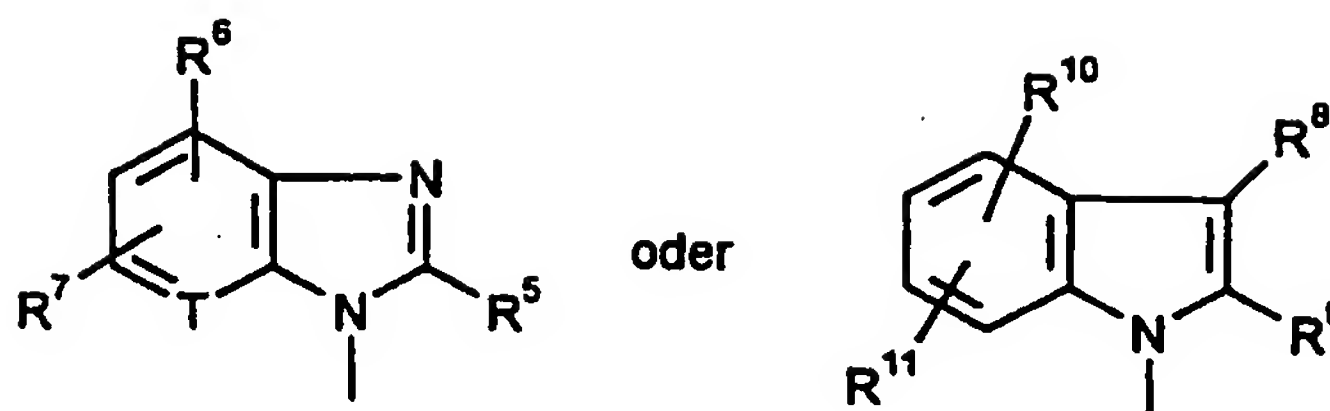
worin

50 R^{12} Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das
gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy oder geradket-
tiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und deren Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I),
in welcher

55 D für einen Rest der Formel



steht,
worin

15 T ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,

R⁶, R⁷, R¹⁰ und R¹¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Chlor oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

20 R⁵, R⁸ und R⁹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Chlor substituiert ist,

25 oder im Fall, daß T für ein Stickstoffatom steht, R⁵ auch Benzyl bedeuten kann,

E und L gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl stehen,

30 R¹ für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Cyano, Hydroxy, Methyl oder Methoxy substituiert ist,

35 R² für Wasserstoff oder Methyl steht,

40 R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder für Pyridyl, Thienyl oder Phenyl steht, die gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁴ für Wasserstoff, für eine Gruppe der Formel -CH₂-OH oder -CH₂O-CO-R¹² steht,

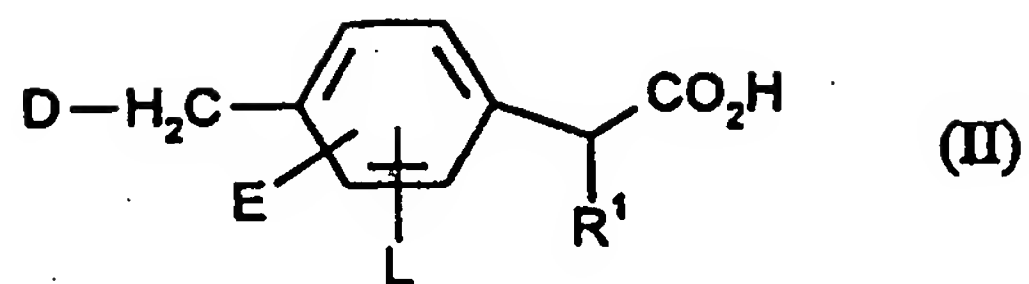
45 worin

R¹² Wasserstoff geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy, Methyl oder Methoxy substituiert ist,

50 und deren Salze.

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

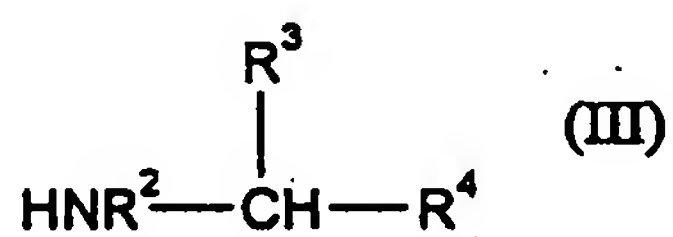
55



in welcher

D, E, L und R¹ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

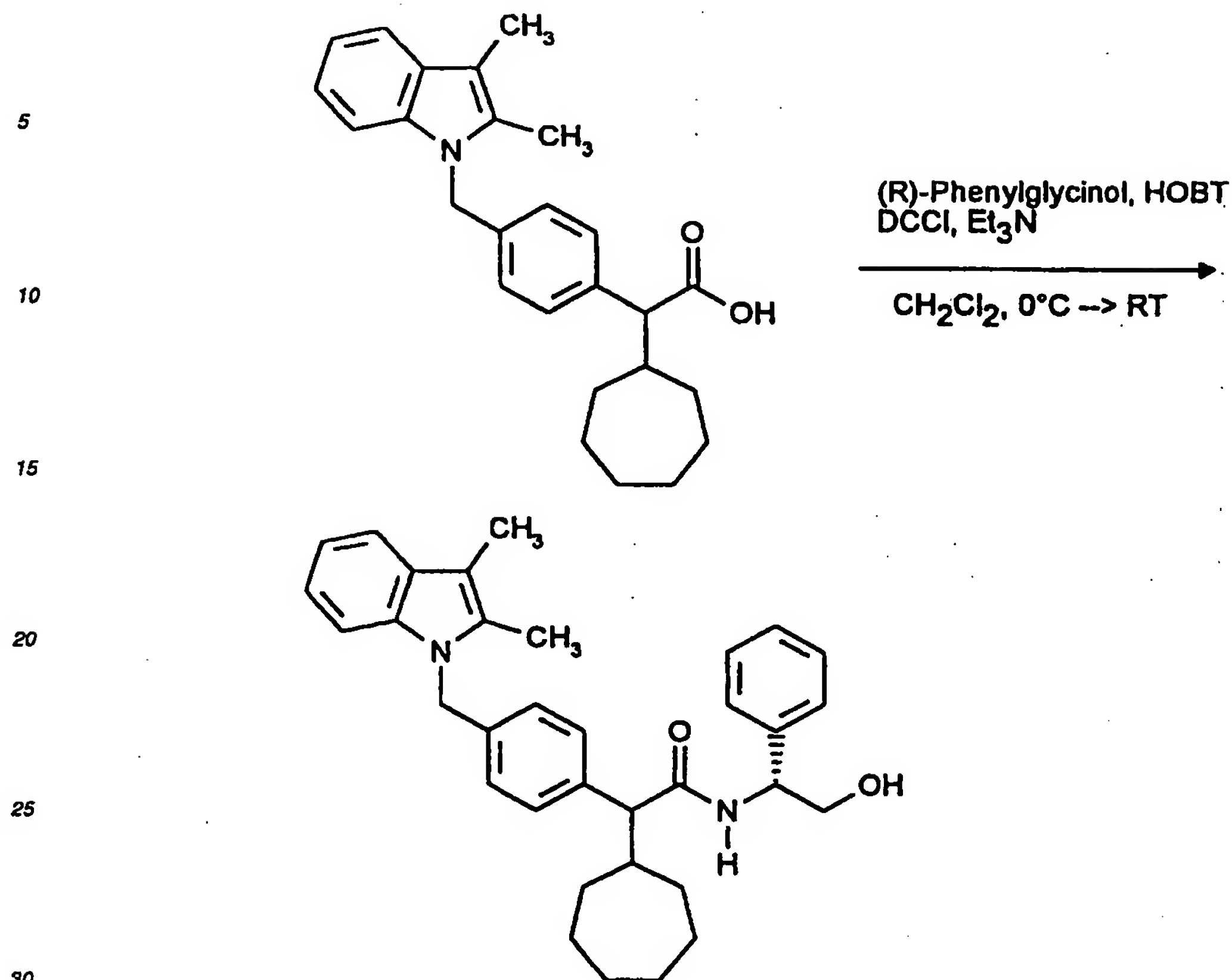


in welcher

R², R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und/oder Hilfsstoffes umgesetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann durch folgendes Formelschema beispielhaft erläutert werden:



Als Lösemittel für das Verfahren eignen sich übliche organische Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether, oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfractionen, oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol, oder Essigester, Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Hexamethylphosphorsäuretriamid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Bevorzugt sind Dichlormethan, Tetrahydrofuran und Dimethylformamid.

Als Basen für das erfindungsgemäße Verfahren können im allgemeinen anorganische oder organische Basen eingesetzt werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalihydroxide wie zum Beispiel Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid, Erdalkalihydroxide wie zum Beispiel Bariumhydroxid, Alkalicarbonat wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Cäsiumcarbonat, Erdalkalicarbonat wie Calciumcarbonat, oder Alkali- oder Erdalkalialkoholate wie Natrium- oder Kaliummethanolat, Natrium- oder Kaliummethanolat oder Kalium-tert.butylat, oder organische Amine (Trialkyl(C₁-C₆)amine) wie Triethylamin, oder Heterocyclen wie 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan (DABCO), 1,8-Diazabicyclo[5.4.0]undec-7-en (DBU), Pyridin, Diaminopyridin, Methylpiperidin oder Morpholin. Es ist auch möglich, als Basen Alkalimetalle wie Natrium oder deren Hydride wie Natriumhydrid einzusetzen. Bevorzugt sind Natriumhydrid, Kaliumcarbonat, Triethylamin, Trimethylamin, Pyridin, Kalium-tert.butylat, DBU oder DABCO.

Im allgemeinen setzt man die Base in einer Menge von 0,05 Mol bis 10 Mol, bevorzugt von 1 Mol bis 2 Mol bezogen auf 1 Mol der Verbindung der Formel (II) ein.

Die Amidierung kann gegebenenfalls über die aktivierte Stufe der Säurehalogenide oder gemischter Anhydride, die aus den entsprechenden Säuren durch Umsetzung mit Thionylchlorid, Phosphortrichlorid, Phosphorpentachlorid, Phosphortribromid oder Oxalylchlorid oder Methansulfonsäurechlorid hergestellt werden können, verlaufen.

Als Dehydratisierungsreagenzien eignen sich Carbodiimide wie beispielsweise Diisopropylcarbodiimid, Dicyclohexylcarbodiimid oder N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid-Hydrochlorid oder Carbonylverbindungen wie Carbonyldiimidazol oder 1,2-Oxazoliumverbindungen wie 2-Ethyl-5-phenyl-1,2-oxazolium-3-sulfonat oder Propanphosphorsäureanhydrid oder Isobutylchloroformat oder Benzotriazolyl-oxy-tris-(dimethylamino)phosphoniumhexafluorophosphat oder Phosphonsäurediphenylesteramid oder Methansulfonsäurechlorid, gegebenenfalls in Anwe-

senheit von Basen wie Triethylamin oder N-Ethylmorpholin oder N-Methylpiperidin oder Dicyclohexylcarbodiimid und N-Hydroxysuccinimid.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -50°C bis +100°C, bevorzugt von -30°C bis +60°C, durchgeführt.

5 Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen bei Normalkdruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

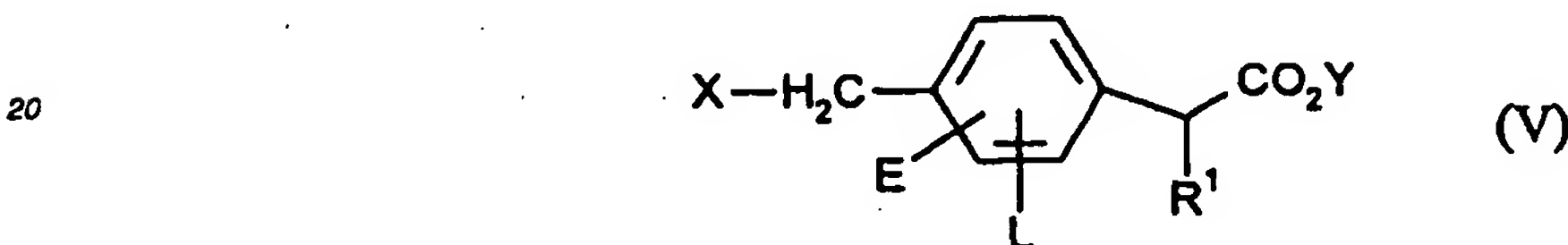
Die Verbindungen der allgemeinen Formel (II) sind teilweise bekannt oder neu und können dann beispielsweise durch Umsetzung von Verbindungen der allgemeinen Formel (IV)

10
$$\text{D-H} \quad (IV)$$

in welcher

D die oben angegebene Bedeutung hat,

15 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (V)



25 in welcher

E, L und R¹ die oben angegebene Bedeutung haben,

30 X für Halogen steht,

Y für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht,

in einem der oben aufgeführten Lösemittel und Basen,

35 und abschließende Überführung der Ester nach üblichen Methoden in die entsprechenden Säuren hergestellt werden.

Als Lösemittel wird bevorzugt Dimethylformamid eingesetzt.

Als Basen wird bevorzugt Natriumhydrid eingesetzt.

Im allgemeinen setzt man die Base in einer Menge von 0,05 Mol bis 10 Mol, bevorzugt von 1 Mol bis 2 Mol bezogen auf 1 Mol der Verbindung der Formel (IV) ein.

40 Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -50°C bis +100°C, bevorzugt von -30°C bis +60°C, durchgeführt.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen bei Normalkdruck durchgeführt. Es ist aber auch möglich, das Verfahren bei Überdruck oder bei Unterdruck durchzuführen (z.B. in einem Bereich von 0,5 bis 5 bar).

45 Die Verbindungen der allgemeinen Formel (III), (IV) und (V) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) haben ein nicht vorhersehbares pharmakologisches Wirkspektrum.

50 Sie können als Wirkstoffe in Arzneimitteln zur Reduzierung von Veränderungen an Gefäßwänden Verwendung finden und zur Behandlung von Koronaren Herzerkrankungen, Herzinsuffizienz, Störungen der Hirnleistung, ischämischen Gehirnerkrankungen, Apoplex, Durchblutungsstörungen, Mikrozirkulationsstörungen und Thrombosen.

Weiterhin spielt bei der Okklusion von Gefäßen die Proliferation glatter Muskelzellen eine ausschlaggebende Rolle. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind geeignet, diese Proliferation zu inhibieren und damit atherosklerotische Prozesse zu verhindern.

55 Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich durch eine Senkung der ApoB-100-assoziierten Lipoproteinen (VLDL und seiner Abbauprodukte, wie z.B. LDL), des ApoB-100, der Triglyceride und des Cholesterins aus. Damit besitzen sie wertvolle, im Vergleich zum Stand der Technik überlegene pharmakologische Eigenschaften.

Überraschenderweise besteht die Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen zunächst in einer Verminderung oder vollständigen Inhibierung der Bildung und/oder der Freisetzung von ApoB-100-assoziierten Lipoproteinen aus Leberzellen, was eine Senkung des VLDL-Plasmaspiegels zur Folge hat. Diese VLDL-Senkung muß mit einer Senkung

der Plasmaspiegel von ApoB-100, LDL, Triglyceriden und von Cholesterin einhergehen; es werden also gleichzeitig mehrere der obengenannten Risikofaktoren gesenkt, die an Gefäßwandveränderungen beteiligt sind.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können daher zur Prävention und Behandlung von Atherosklerose, der Fettsucht, Pankreatitis und der Obstipation eingesetzt werden.

1. Hemmung der Freisetzung ApoB-100-assoziiierter Lipoproteine

Der Test zum Nachweis der Hemmung der Freisetzung ApoB-100-assoziiierter Lipoproteine aus Leberzellen erfolgte in vitro mit kultivierten Leberzellen, bevorzugt mit Zellen der humanen Linie HepG2. Diese Zellen werden unter Standardbedingungen in Medium für die Kultur eukariontischer Zellen gezüchtet, bevorzugt in RPMI 1640 mit 10% föta-

lem Kälberserum. HepG2-Zellen synthetisieren und sezernieren in den Kulturüberstand ApoB-100-assoziierte Lipoproteinpartikel, die im Prinzip ähnlich aufgebaut sind wie die VLDL- bzw. LDL-Partikel, die im Plasma zu finden sind.

Diese Partikel können mit einem Immunoassay für humanes LDL nachgewiesen werden. Dieser Immunoassay erfolgt mit Antikörpern, die im Kaninchen gegen humanes LDL unter Standardbedingungen induziert worden waren. Die anti-LDL-Antikörper (Kan-anti-LDL-Ak) wurden an einem Immunosorbens mit humanem LDL affinitätschromatographisch gereinigt. Diese gereinigten Kan-anti-LDL-Ak werden an die Oberfläche von Plastik adsorbiert. Zweckmäßigerweise erfolgt diese Adsorption an die Plastikoberfläche von Mikrotiterplatten mit 96 Vertiefungen, bevorzugt an MaxiSorp-Platten. Wenn im Überstand von Hep-G2-Zellen ApoB-100-assoziierte Partikel vorhanden sind, dann können diese an die insolubilisierten Kan-anti-LDL-Ak binden, und es entsteht ein Immunkomplex, der an die Plastikoberfläche gebunden ist. Nicht gebundene Proteine werden durch Waschen entfernt. Der sich an der Plastikoberfläche befindliche Immunkomplex wird mit monoklonalen Antikörpern nachgewiesen, die nach Standardbedingungen gegen humanes LDL induziert und gereinigt worden waren. Diese Antikörper wurden mit dem Enzym Peroxidase konjugiert. Peroxidase setzt das farblose Substrat TMB in Gegenwart von H_2O_2 in ein gefärbtes Produkt um. Nach Ansäuerung des Reaktionsgemisches mit H_2SO_4 wird die spezifische Lichtadsorption bei 450 nm bestimmt, die ein Maß für die Menge von ApoB-100-assoziierten Partikeln ist, die von den HepG2-Zellen in den Kulturüberstand sezerniert worden waren.

Überraschenderweise hemmen die erfindungsgemäßen Verbindungen die Freisetzung der ApoB-100-assoziierten Partikel. Der IC_{50} -Wert gibt an, bei welcher Substanzkonzentration die Lichtadsorption im Vergleich zur Kontrolle (Lösemittelkontrolle ohne Substanz) um 50% inhibiert ist.

Bsp.-Nr.	IC ₅₀ [10 ⁻⁹ mol/l]
2	29.5
3	62.5
4	40.5
5	83.2
6	37.4
7	228.9
8	50.5
11	489.2
12	10.8
13	24.6
14	473.5
15	47.3
16	35.9
17	38.1
20	8.1
21	4.5
22	23.5
23	36.1
26	26.8
27	6.5
28	62.6
29	40.5
30	128.5
31	428.3

Bsp.-Nr.	IC ₅₀ [10 ⁻⁹ mol/l]
32	48.5
33	41.1
34	12.3
35	308.0
36	72.5
37	31.1
38	269.7
39	29.4
40	93.6
41	40.4
42	9.3
43	5.0
44	130.6
45	302.4
46	58.9
47	78.6
48	491.2
49	78.6
50	420.6
51	78.6
52	58.9
53	491.2
54	56.7
55	18.9
56	170.1
57	10.8
58	1.5
59	26.9
60	9.5
62	151.9
63	1010.1
64	150.9

Bsp.-Nr.	IC ₅₀ [10 ⁻⁹ mol/l]
66	8.1
67	30.2
69	9.6

2. Bestimmung der VLDL-Sekretion In vivo am Hamster

Der Effekt der Testsubstanzen auf die VLDL-Sekretion in vivo wird am Hamster untersucht. Hierzu werden Goldhamster nach Prämedikation mit Atropin (83 mg/kg s.c.) mit Ketavet (83 mg/kg s.c.) und Nembutal (50 mg/kg i.p.) narkotisiert. Wenn die Tiere reflexfrei geworden sind, wird die V. jugularis freipräpariert und kanüliert. Anschließend werden 0,25 ml/kg einer 20%igen Lösung von Triton WR-1339 in physiologischer Kochsalzlösung appliziert. Dieses Detergens hemmt die Lipoproteinlipase und führt so zu einem Anstieg des Triglyceridspiegels aufgrund eines ausbleibenden Katabolismus von sezernierten VLDL-Partikeln. Dieser Triglyceridanstieg kann als Maß für die VLDL-Sekretionsrate herangezogen werden. Den Tieren wird vor sowie ein und zwei Stunden nach Applikation des Detergens durch Punktion des retroorbitalen Venenplexus Blut entnommen. Das Blut wird zwei Stunden bei Raumtemperatur, anschließend über Nacht bei 4°C inkubiert, um die Gerinnung vollständig abzuschließen. Danach wird 5 Minuten bei 10.000 g zentrifugiert. Im so erhaltenen Serum wird die Triglyceridkonzentration mit Hilfe eines modifizierten kommerziell erhältlichen Enzymtests bestimmt (Merckotest® Triglyceride Nr. 14354). 100 µl Serum werden mit 100 µl Testreagenz in 96-Lochplatten versetzt und 10 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wird die optische Dichte bei einer Wellenlänge von 492 nm in einem automatischen Platten-Lesegerät bestimmt (SLT-Spectra). Serumproben mit einer zu hohen Triglyceridkonzentration werden mit physiologischer Kochsalzlösung verdünnt. Die in den Proben enthaltene Triglyceridkonzentration wird mit Hilfe einer parallel gemessenen Standardkurve bestimmt. Testsubstanzen werden in diesem Modell entweder unmittelbar vor Applikation des Detergens intravenös verabreicht oder vor Einleitung der Narkose oral oder subkutan.

3. Hemmung der intestinalen Triglyceridabsorption in vivo (Ratten)

Die Substanzen, die auf ihre triglyceridabsorptionshemmende Wirkung in vivo untersucht werden sollen, werden männlichen Wistar-Ratten mit einem Körpergewicht zwischen 170 und 230 g oral verabreicht. Zu diesem Zweck werden die Tiere 18 Stunden vor der Substanzapplikation in Gruppen zu 6 Tieren eingeteilt und anschließend wird ihnen das Futter entzogen. Trinkwasser steht den Tieren ad libitum zur Verfügung. Die Tiere der Kontrollgruppen erhalten eine wässrige Traganth-Suspension bzw. eine Traganth-Suspension die Olivenöl enthält. Die Traganth-Ölivenöl-Suspension wird mit dem Ultra-Turrax hergestellt. Die zu untersuchenden Substanzen werden in einer entsprechenden Traganth-Ölivenöl-Suspension ebenfalls mit dem Ultra-Turrax, direkt vor der Substanzapplikation suspendiert.

Jeder Ratte wird vor der Schlundsondenapplikation zur Bestimmung des basalen Serumtriglyceridgehaltes Blut durch Punktion des retroorbitalen Venenplexus entnommen. Anschließend werden die Traganth-Suspension, die Traganth-Ölivenöl-Suspensionen ohne Substanz (Kontrolltiere), bzw. die Substanzen, suspendiert in einer entsprechenden Traganth-Ölivenöl-Suspension, den nüchternen Tieren mit einer Schlundsonde verabreicht. Die weiteren Blutentnahmen zur Bestimmung des postprandialen Serumtriglyceridanstiegs erfolgen in der Regel 1, 2 und 3 Stunden nach der Schlundsondenapplikation.

Die Blutproben werden zentrifugiert und nach Gewinnung des Serums die Triglyceride photometrisch mit einem EPOS-Analyzer 5060 (Eppendorf Gerätebau, Netheler & Hinz GmbH, Hamburg) bestimmt. Die Bestimmung der Triglyceride erfolgt vollenzymatisch mit einem handelsüblichen UV-Test.

Der postprandiale Serumtriglyceridanstieg wird durch Subtraktion des Triglyceridvorwertes jeden Tieres von seinen korrespondierenden postprandialen Triglyceridkonzentrationen (1, 2 und 3 Stunden nach Applikation) ermittelt.

Die Differenzen (in mmol/l) zu jedem Zeitpunkt (1, 2 und 3 Stunden) werden in den Gruppen gemittelt, und die Mittelwerte des Serumtriglyceridanstiegs (ΔTG) der substanzbehandelten Tiere mit den Tieren verglichen, die nur die Traganth-Öl-Suspension erhielten.

Ebenso wird der Serumtriglyceridverlauf der Kontrolltiere, die nur Traganth erhielten, berechnet. Der Substanzeffekt zu jedem Zeitpunkt (1, 2 oder 3 Stunden) wird wie folgt ermittelt und in Δ% von der ölbelasteten Kontrolle angegeben.

$$\Delta\% \text{ Triglyceridanstieg} = \frac{\Delta\text{TG}_{\text{Substanz}} - \Delta\text{TG}_{\text{Traganthkontrolle}}}{\Delta\text{TG}_{\text{Ölbelastung}} - \Delta\text{TG}_{\text{Traganthkontrolle}}} \times 100$$

5 Effekt von 10 mg Prüfsubstanz / kg KG p.o. auf den Triglyceridanstieg ($\Delta\%$) 2 h nach einer Triglyceridbelastung im Serum nüchterner Ratten. Der Serumtriglyceridanstieg fettbelasteter Kontrolltiere bezogen auf den Serumtriglyceridspiegel von Traganth-Kontrolltieren entspricht 100%. n = 6 Tiere pro Gruppe.

Die statistische Auswertung erfolgt mit Student's t-Test nach vorheriger Überprüfung der Varianzen auf Homogenität.

10 Substanzen, die zu einem Zeitpunkt den postprandialen Serumtriglyceridanstieg, verglichen mit dem der unbehandelten Kontrollgruppe, statistisch signifikant ($p < 0,05$) um mindestens 30 % vermindern, werden als pharmakologisch wirksam angesehen.

15

20

25

30

35

40

45

50

Bsp.-Nr.	TG Absorption ED ₅₀ oder % Inhibition mg/kg/p.o.
2	< 3 mg/kg
4	< 10 mg/kg
12	<< 3 mg/kg
13	< 3 mg/kg
16	> 2 mg/kg
20	>> 10 mg/kg
21	>> 6 mg/kg
23	2 mg/kg
27	> 2 mg/kg
29	3 mg/kg
34	2 mg/kg
37	> 2 mg/kg
41	10 mg/kg
42	> 2 mg/kg
43	10 mg/kg
46	30 mg/kg
57	40 mg/kg
54	50 mg/kg
57	> 3 mg/kg
60	10 mg/kg
67	> 3 mg/kg

4. Hemmung der VLDL-Sekretion in vivo (Ratte)

55 Die Wirkung der Testsubstanzen auf die VLDL-Sekretion wird ebenfalls an der Ratte untersucht. Dazu wird Ratten 500 mg/kg Körpergewicht (2,5 mg/kg) Triton WR-1339, gelöst in physiologischer Kochsalzlösung, intravenös in die Schwanzvene appliziert. Triton WR-1339 inhibiert die Lipoproteinlipase und führt somit durch Hemmung des VLDL-Katabolismus zu einem Anstieg des Triglycerid- und Cholesterinspiegels. Diese Anstiege können als Maß für die VLDL-Sekretionsrate herangezogen werden.

Den Tieren wird vor sowie eine und zwei Stunden nach Applikation des Detergens durch Punktion des retroorbita-

len Venenplexus Blut entnommen. Das Blut wird zur Gerinnung 1 h bei Raumtemperatur inkubiert und das Serum durch Zentrifugation mit 10 000 g für 20 s gewonnen. Anschließend werden die Triglyceride mittels eines handelsüblichen gekoppelten Enzymtests (Sigma Diagnostics®, Nr. 339) bei einer Wellenlänge von 540 nm photometrisch bestimmt. Die Messung erfolgt mit Hilfe eines ebenfalls gekoppelten Enzymtests (Boehringer Mannheim®, Nr. 1442350) bei einer Wellenlänge von 546 nm. Proben mit Triglycerid- bzw. Cholesterinkonzentrationen, die den Meßbereich der Methoden überschreiten, werden mit physiologischer Kochsalzlösung verdünnt. Die Ermittlung der jeweiligen Serumkonzentrationen erfolgt anhand parallel gemessener Standardreihen. Testsubstanzen werden unmittelbar nach der Tritoninjektion oral, intravenös oder subcutan appliziert.

Die Erfindung betrifft außerdem die Kombination von heterocyclisch substituierten Phenyllessigsäurederivaten und substituierten Imidazo[4.5-b]pyridine und Benzimidazole der allgemeinen Formel (I) mit einem Glucosidase- und/oder Amylasehemmer zur Behandlung von familiärer Hyperlipidämien, der Fettsucht (Adipositas) und des Diabetes mellitus. Glucosidase- und/oder Amylasehemmer im Rahmen der Erfindung sind beispielsweise Acarbose, Adiposine, Voglibose (AO-128), Miglitol, Emiglitrate, MDL-25637, Camigliabase (MDL-73945), Temdamistate, AI-3688, Trestatin, Pradimicin-Q und Salbostatin. Bevorzugt ist die Kombination von Acarbose, Miglitol, Emiglitrate oder Vaglibose mit einer der oben aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I).

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Tabletten, Dragees, Pillen, Granulate, Aerosole, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen, unter Verwendung inerte, nicht-toxischer, pharmazeutisch geeigneter Trägerstoffe oder Lösemittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in einer Konzentration von etwa 0,5 bis 90-Gew.-% der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen, die ausreichend sind, um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch Verstrecken der Wirkstoffe mit Lösemitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösemittel als Hilfslösemittel verwendet werden können.

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral oder parenteral, insbesondere perlingual oder intravenös.

Für den Fall der parenteralen Anwendung können Lösungen des Wirkstoffs unter Verwendung geeigneter flüssiger Trägermaterialien eingesetzt werden.

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei intravenöser Applikation Mengen von etwa 0,001 bis 1 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,01 bis 0,5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,01 bis 20 mg/kg, vorzugsweise 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht bzw. der Art des Applikationsweges, vom individuellen Verhalten gegenüber dem Medikament, der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Verwendete Abkürzungen:

bs =	breites Singulett
CI =	Chemische Ionisation
cHept =	cyclo Heptyl
cHex =	cyclo Hexyl
cPent =	cyclo Pentyl
DCCI =	N'(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethylcarbodiimid
d =	Dublett
dia =	Diastereomer
dd =	Dublett von Dubletts
DMF =	N,N-Dimethylformamid
DMSO =	Dimethylsulfoxid
EI =	Elektronenstoßionisation
FAB =	Fast Atom Bombardment
HOBT =	1-Hydroxy-1H-benzotriazol
Hz =	Hertz
iBu =	iso Butyl
iPr =	iso Propyl
m =	Multiplett
Me =	Methyl

nPr = normal Propyl
 Ph = Phenyl
 RT = Raumtemperatur
 s = Singulett
 5 t = Triplett
 TFA = Trifluoressigsäure
 THF = Tetrahydrofuran
 TMS = Tetramethylsilan

10 Benutzte Solvenzmischungen

	Petrolether : Aceton	= 1:1 (A)
	Petrolether : Essigester	= 20:1 (B)
	Petrolether : Essigester	= 10:1 (C)
15	Petrolether : Essigester	= 5:1 (D)
	Petrolether : Essigester	= 3:1 (E)
	Petrolether : Essigester	= 4:1 (F)
	Petrolether : Essigester	= 2:1 (G)
	Petrolether : Essigester	= 1:1 (H)
20	Petrolether : Essigester	= 1:2 (I)
	Dichlormethan : Methanol	= 50:1 (J)
	Dichlormethan : Methanol	= 20:1 (K)
	Dichlormethan : Methanol	= 10:1 (L)
	Dichlormethan : Essigester	= 1:1 (M)
25	Dichlormethan : Ethanol	= 50:1 (N)
	Dichlormethan (100%)	= (O)
	Essigester : Methanol	= 10:1 (P)
	Toluol (100%)	= (Q)
	Toluol : Essigester	= 1:1 (R)
30	Toluol : Essigester	= 8:1 (S)
	Toluol : Essigester	= 9:1 (T)
	Cyclohexanol : Essigester	= 1:1 (U)
	Cyclohexanol : Essigester	= 7:3 (V)

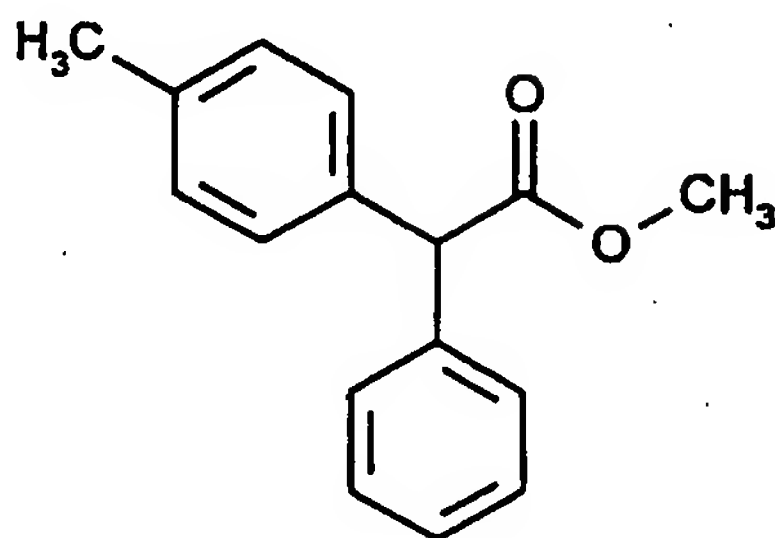
35 Ergänzungen:

Wenn FAB nicht benutzt worden ist, haben folgende Kennzeichnungen in allen nachfolgenden Tabellen Gültigkeit:

* = EI
 40 # = CI (NH₃)

Beispiel I

45 2-(R&S)-Phenyl-2-(4-methyl)phenyllessigsäuremethylester



21.0 g (100 mmol, Apin) 2-Phenyl-1-(4-methyl)phenyl-1-oxoethan und 38.8 g (120 mmol) Iodbenzoldiacetat wurden in 300 ml Orthoameisensäuretrimethylester gelöst. Zu dieser Lösung wurden 19.6 g konz. Schwefelsäure gegeben, und die Lösung wurde für 6 Std auf 60°C erwärmt. Die Lösung wurde auf Raumtemperatur abgekühlt, mit Wasser (100 ml) verdünnt, und mit Diethylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wurde säulenchromatographisch gereinigt:

Ausbeute 13.1 g (55%);

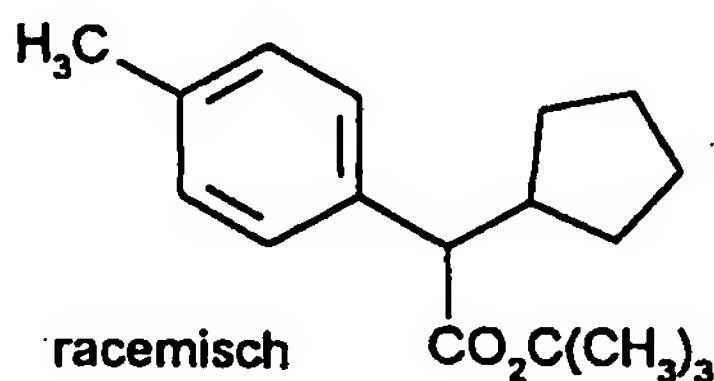
$R_f = 0.33$ (Petrolether : Essigester = 20 : 1);

Masse (berechnet) für $C_{16}H_{16}O_2 = 240.30$; Massenspektrum (FAB, rel. Intensität) 241 (25%), 181 (100%);

1H NMR (200 MHz, $CDCl_3$) δ 7.3-7.10 (m, 9 H), 4.99 (s, 1 H), 3.73 (s, 3 H), 2.31 (s, 3 H).

Beispiel II

2-Cyclopentyl-2-(4-methylphenyl)-essigsäure-tert.butylester



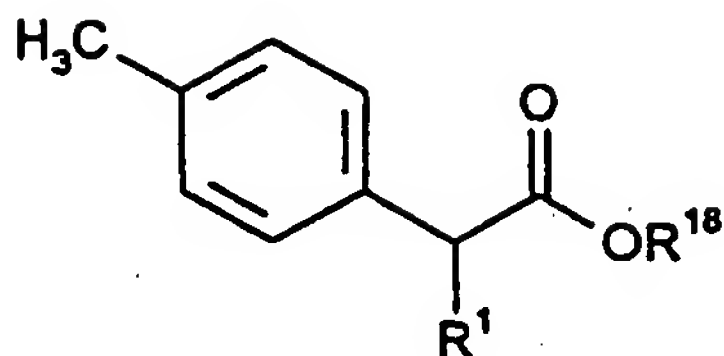
33.5 g (0.3 mol) Kalium-tert.butylat werden in 100 ml wasserfreiem DMF bei 0°C vorgelegt, und 51.6 g (0.25 mol) 4-Methylphenyl-essigsäure-tert.butylester in 250 ml wasserfreiem DMF zugetropft. Es wird 30 min. bei 0°C gerührt und 32.2 ml (0.3 mol) Cyclopentylbromid in 150 ml wasserfreiem DMF bei 5-15°C zugetropft und 20 h bei 25°C gerührt. Nach Einengen wird der Rückstand zwischen Wasser und Diethylether verteilt, die Etherphase über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt. Das Produkt kristallisiert aus.

Ausbeute: 67 g (97.5% d.Th.);

Festpunkt: 51-53°C.

Die Verbindungen der Tabelle I werden analog der Vorschrift des Beispiels II hergestellt:

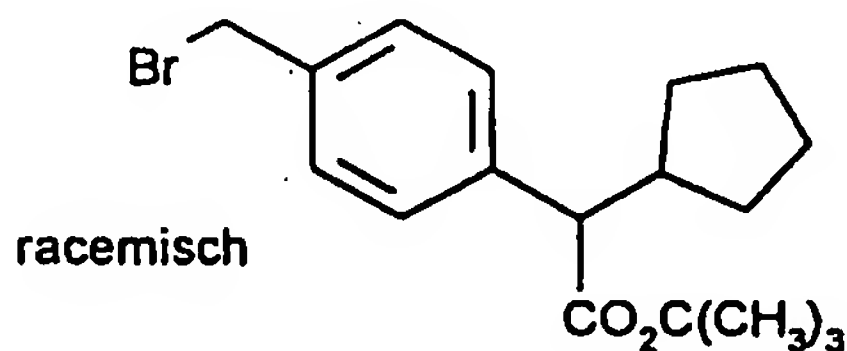
Tabelle I:



Bsp.-Nr.	R ¹	R ¹⁸	R _f *
III	(R&S) iPr	Me	0.86 (T)
IV	(R&S) iBu	tBu	0.84 (S)
V	(R&S) cPent	Me	0.59 (C)
VI	(R&S) cHex	Me	0.38 (B)
VII	(R&S) cHex	tBu	0.71 (Q)
VIII	(R&S) cHept	Me	0.57 (Q)
IX	(R&S) cHept	tBu	0.32 (Q)

Beispiel X

2-(4-Brommethyl-phenyl)-2-cyclopentyl-essigsäure-tert.butylester



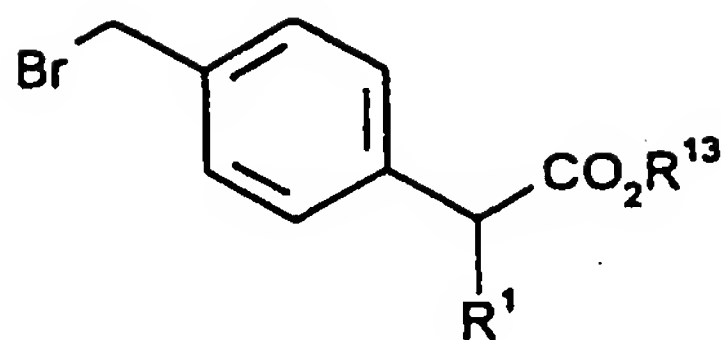
27.4 g (0.1 mol) der Verbindung aus Beispiel II werden in 200 ml Tetrachlormethan gelöst und zum Sieden erhitzt. Nach Zugabe von 0.82 g Azobisisobutyronitril werden 18.7 g (0.105 mol) N-Bromsuccinimid portionsweise zugegeben und anschließend 1 h refluxiert, auf 0°C abgekühlt und vom Succinimid abfiltriert. Nach Einengen des Filtrats fällt das Produkt aus. Es wird mit Petrolether (40/60) gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 20 g (57% d.Th.);

Fp.: 73-76°C.

Die Verbindungen der Tabelle II werden analog der Vorschrift des Beispiels X hergestellt:

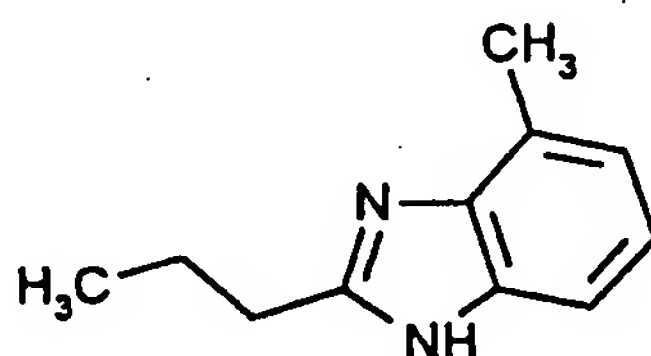
Tabelle II



Bsp.-Nr.	R ¹	R ¹³	R _f *
XI	(R&S) iPr	Me	0.78 (O)
XII	(R&S) iBu	tBu	0.86 (O)
XIII	(R&S) cPent	Me	0.63 (C)
XIV	(R&S) cHex	Me	0.74 (O)
XV	(R&S) cHex	tBu	0.58 (C)
XVI	(R&S) cHept	tBu	0.84 (O)
XVII	(R&S) Ph	Me	0.74 (O)

Beispiel XVIII

4-Methyl-2-propyl-1H-benzimidazol



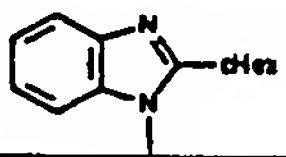
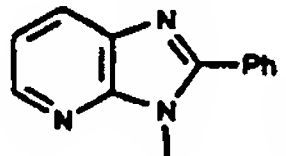
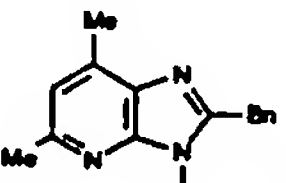
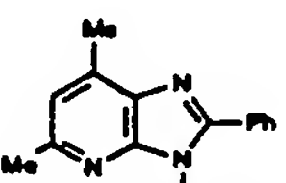
5.00 g (41 mmol) 2,3-Diamino-toluol und 3.7 ml (41 mmol) Buttersäure werden 3 h bei 120°C in 41 ml Polyphosphorsäure gerührt, in 410 ml Wasser gegeben und mit festem Natriumhydrid auf pH = 9 gestellt. Darauf setzt man bis zu Beendigung der Kohlendioxidentwicklung Natriumcarbonat zu, extrahiert fünfmal mit je 100 ml Essigsäureethylester, trocknet die vereinigten organischen Phasen mit wasserfreiem Natriumsulfat und dampft die Lösung - zuletzt im Hochvakuum - ein; Rohauswaage: 5.89 g.

Das Produkt wird chromatographisch an Kieselgel 60 (Merck / 40 - 63 µm / Dichlormethan : Methanol = 100:1) gereinigt; Ausbeute: 2.45 (34%).

R_f = 0.16 (Dichlormethan : Methanol = 20 : 1)

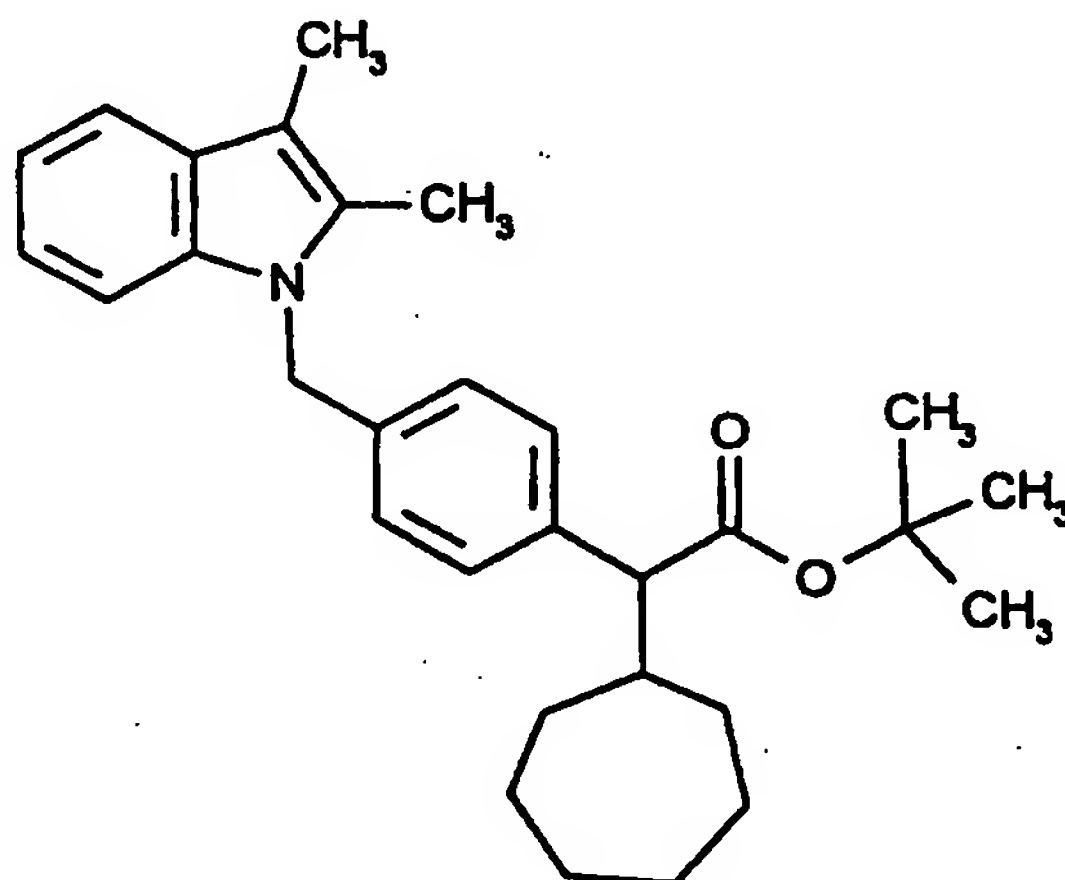
In Analogie zur Vorschrift des Beispiels XVIII werden die in der Tabelle III aufgeführten Verbindungen hergestellt:

Tabelle III:

Bsp.-Nr.	D	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (EI) (rel. Intensität)
XIX		97	0.85 (P)	>240	200 (30%), 145 (100%)
XX		81	0.66 (P)	>220	199 (100%)
XXI		27	0.39 (K)	184	238 (100%)
XXII		23	0.39 (K)	240	#224 (100%)

Beispiel XXIII

2-Cycloheptyl-2-[4-(2,3-dimethylindol-1-yl-methyl)phenyl] essigsäure-tert.butylester



Es wird 1.0 g (6.2 mmol) 2,3-Dimethylindol in 10 ml DMF gelöst. Die Lösung wird unter Argon auf 0°C abgekühlt. Dazu gibt man portionsweise 0.32 g (8.0 mmol) Natriumhydrid (60%ig in Paraffin). Es wird eine halbe Stunde bei 0°C nachgerührt. Eine Lösung von 3.5 g (6.2 mmol) XVI in 40 ml DMF wird langsam zugetropft. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur nach. DMF wird über Hochvakuum abdestilliert und der Rückstand in Wasser und Essigester verteilt. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel Merck 60 (0.040-0.063)):

Ausbeute: 1.3 g (42.3 %);

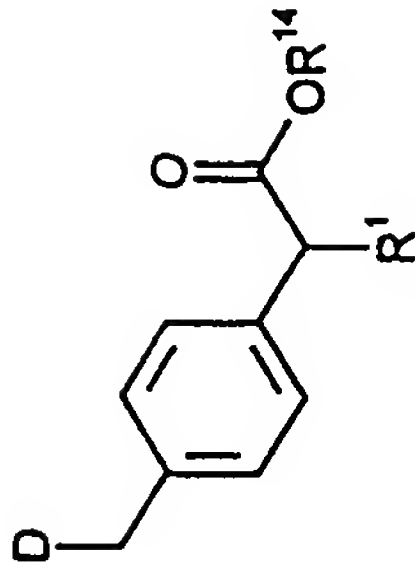
Fp = 121-123°C;

R_f = 0.42 (Petrolether : Essigester = 20 : 1);

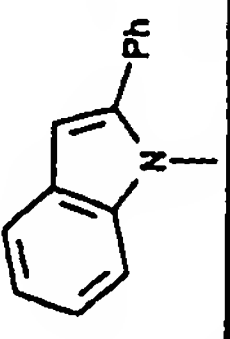
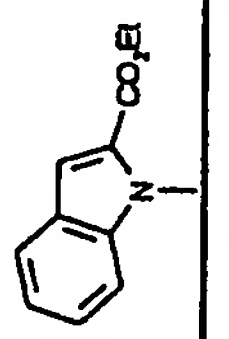
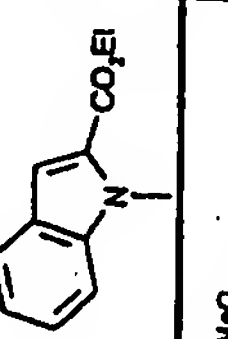
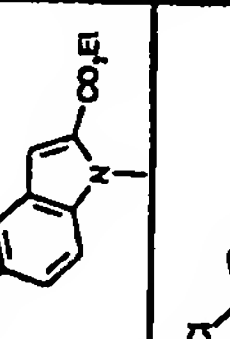
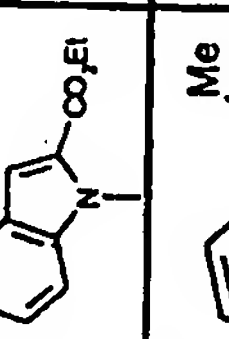
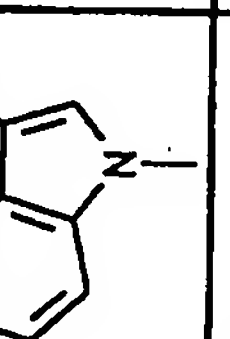
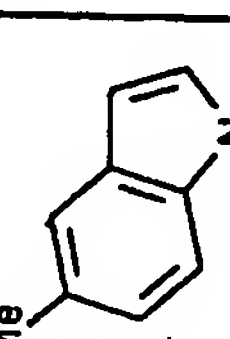
Masse (berechnet) für C₃₀H₃₉NO₂ = 445.65: Massenspektrum (DCI (NH₃), rel. Intensität) 445 (100%), 389 (30%);
¹H NMR (250 MHz, CDCl₃) δ 7.52 (m, 1 H), 7.22-7.18 (m, 3 H), 7.15-7.05 (m, 2 H), 6.89 (d, J = 8.22 Hz, 2 H), 5.25 (s, 2 H), 3.12 (d, J = 10.83 Hz, 1 H), 2.28 (s, 3 H), 2.27 (s, 3 H), 2.12 (m, 1 H), 1.84-1.20 (m, 11 H), 1.36 (s, 9 H), 0.90 (m, 1 H).

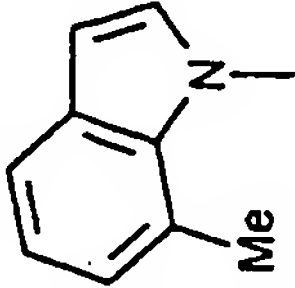
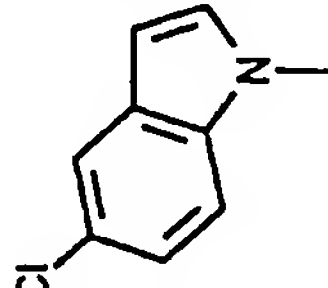
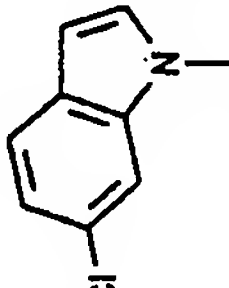
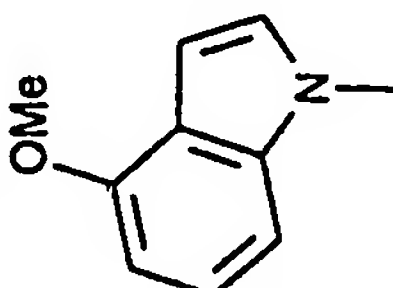
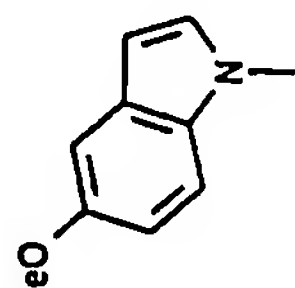
In Analogie zur Vorschrift des Beispiels XXIII werden die in der Tabelle IV aufgeführten Verbindungen hergestellt:

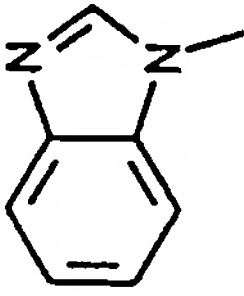
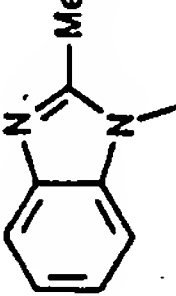
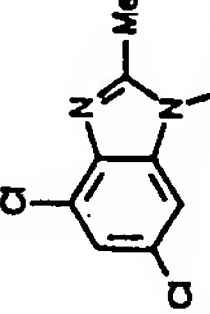
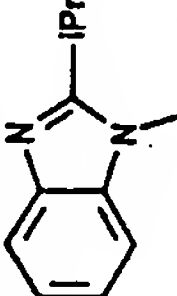
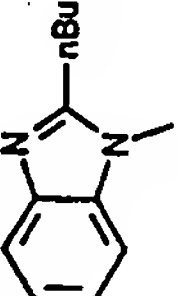
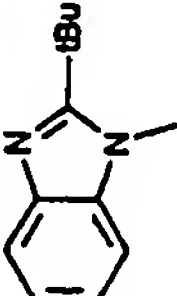
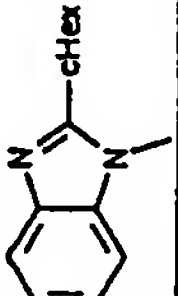
Tabelle IV

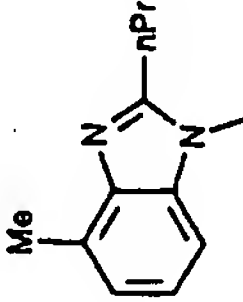
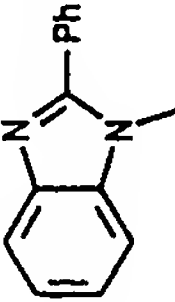
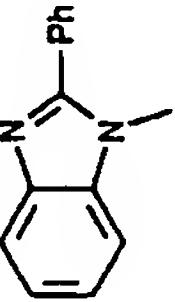
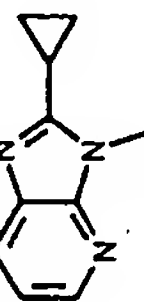
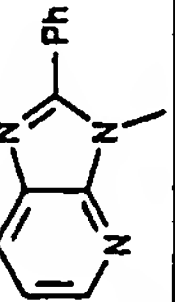
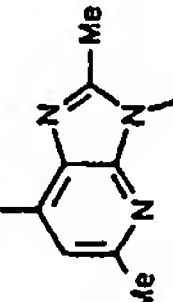
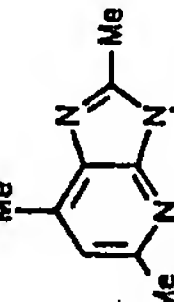
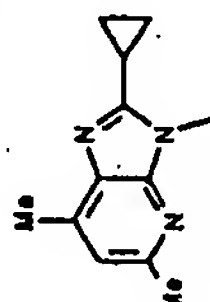


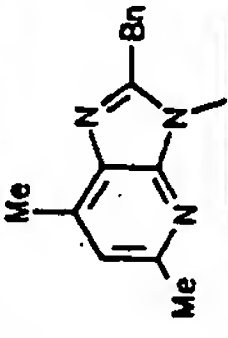
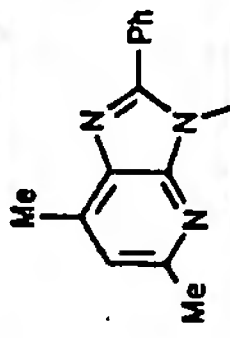
Bsp.-Nr.	D	R ¹⁴	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
XXIV		tBu	(R&S) cHept	48	0.43 (B)	123-124	# 418 (100%)
XXV		tBu	(R&S) cHept	49	0.43 (B)	124-26	* 431 (100%), 57 (70%)
XXVI		tBu	(R&S) cPent	24	0.25 (B)	115	417 (100%), 360 (20%)
XXVII		Me	(R&S) cHex	55	0.35 (K)	98-101	389 (100%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹⁴	R ^I	Ausbeute (% d.Th.)	Rf (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
XXVIII		tBu	(R&S) cHept	39	0.39 (B)		* 493 (20%), 57 (100%)
XXIX		tBu	(R&S) cPent	48	0.46 (C)	86	461 (85%), 406 (100%)
XXX		tBu	(R&S) cHept	43	0.32 (B)		* 489 (60%), 57 (100%)
XXXI		tBu	(R&S) cPent	42	0.58 (O)	106	491 (100%), 436 (40%), 57 (60%)
XXXII		tBu	(R&S) cPent	64	0.25 (L)	100-02	495 (70%), 440 (100%), 57 (100%)
XXXIII		tBu	(R&S) cHept	76	0.41 (B)	100-01	# 431 (20%), 375 (100%)
XXXIV		tBu	(R&S) cPent	65	0.42 (B)		403 (20%), 346 (40%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹⁴	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	Rf (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
XXXV		tBu	(R&S) cPent	67	0.33 (B)		# 404 (100%)
XXXVI		tBu	(R&S) cHept	54	0.35 (B)		* 451 (30%), 57 (100%)
XXXVII		tBu	(R&S) cPent	75	0.34 (B)		423 (100%)
XXXVIII		tBu	(R&S) cPent	79	0.25 (B)		# 420 (100%)
XXXIX		tBu	(R&S) cHept	53	0.24 (B)		* 447 (100%), 57 (60%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹⁴	R ^I	Ausbeute (% d.Th.)	Rf (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
XL		tBu	(R&S) cHept	67	0.14 (J)		* 418 (10%), 57 (100%)
XLI		tBu	(R&S) cHept	96	0.42 (K)	109	* 432 (100%)
XLII		tBu	(R&S) cPent	53	0.20 (E)		475 (80%), 473 (100%)
XLIII		tBu	(R&S) cPent	70	0.48 (J)	111	
XLIV		tBu	(R&S) cPent	94	0.81 (K)		
XLV		tBu	(R&S) cPent	55	0.64 (J)	134	447 (100%)
XLVI		tBu	(R&S) cPent	66	0.47 (K)	56	473 (100%), 57 (40%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹⁴	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
XLVII		tBu	(R&S) cPent	80	0.51 (G)		
XLVIII		tBu	(R&S) cPent	61	0.27 (H)		
XLIX		tBu	(R&S) cHept	20	0.28 (V)	0:1	
L		tBu	(R&S) cPent	27	0.64 (K)		432 (40%), 57 (100%)
LI		tBu	(R&S) cPent	97	0.47 (L)	0:1	
LII		tBu	(R&S) cPent	32	0.29 (J)	92	434 (100%), 162 (65%)
LIII		Me	(R&S) cHex	29	0.59 (K)	0:1	406 (100%)
LIV		tBu	(R&S) cPent	43	0.14 (J)	118	460 (100%), 188 (20%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹⁴	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	Rf (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LV		tBu	(R&S) cPent	60	0.36 (J)	110	510 (100%), 57 (25%)
LVI		tBu	(R&S) cPent	56	0.55 (J) 0.83 (K)		#496 (100%)

Beispiel LVII und LVIII

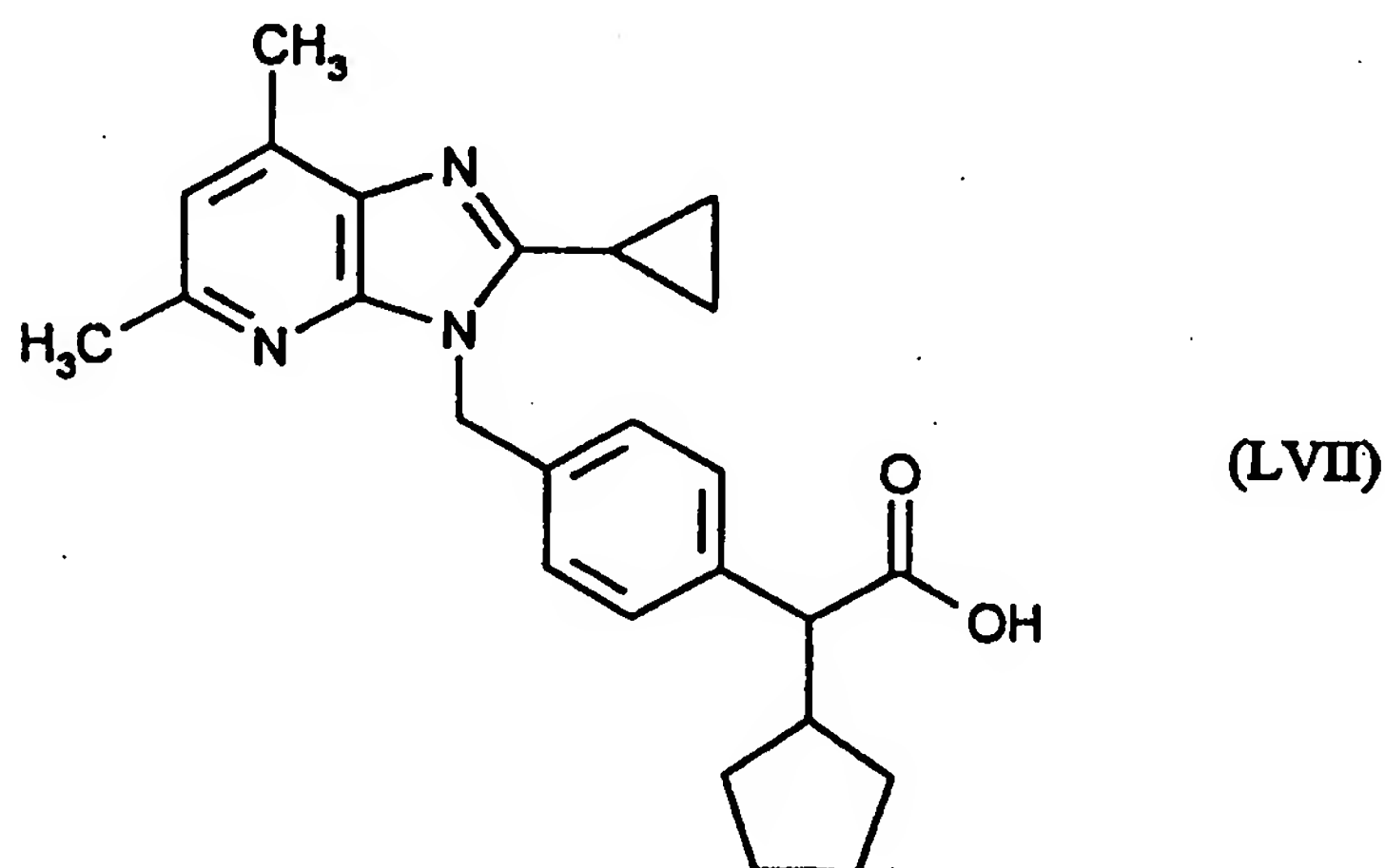
Man löst 2.30 g (5.0 mmol) der Verbindung aus Beispiel LIV in 30 ml Dioxan und versetzt die Lösung mit 2.3 ml

konzentrierter Salzsäure. Man läßt über Nacht zum Rückfluß kochen, kühlt ab und versetzt mit 30 ml kaltem Wasser. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt und getrocknet:

Ausbeute: 1.68 g.

Da laut NMR und Masse zwei Verbindungen entstanden sind, wurden diese bei HPLC getrennt.

Cyclopentyl-[4-(2-cyclopropyl-5,7-dimethyl-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl)-phenyl]-essigsäure

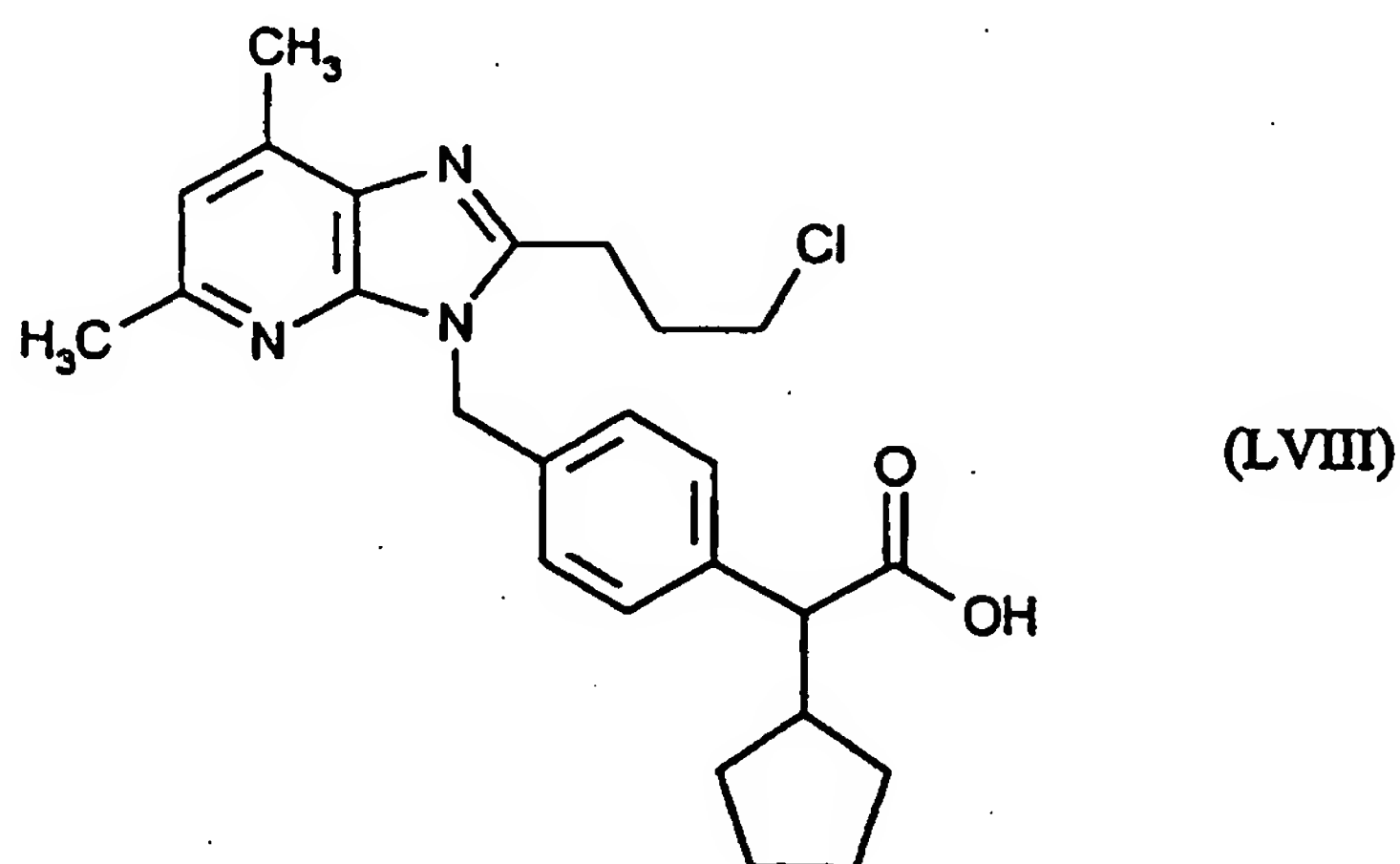


Fp = 180°C;

Rf = 0.24 (CH₂Cl₂ : Methanol = 100 : 5);

Masse (berechnet) für C₂₅H₂₉N₃O₂ = 403.53: Massenspektrum (FAB, rel. Intensität) 404 (100%).

{4-[2-(3-chloropropyl)-5,7-dimethyl-imidazo[4,5-b]pyridin-3-yl]-phenyl}-cyclopentylessigsäure



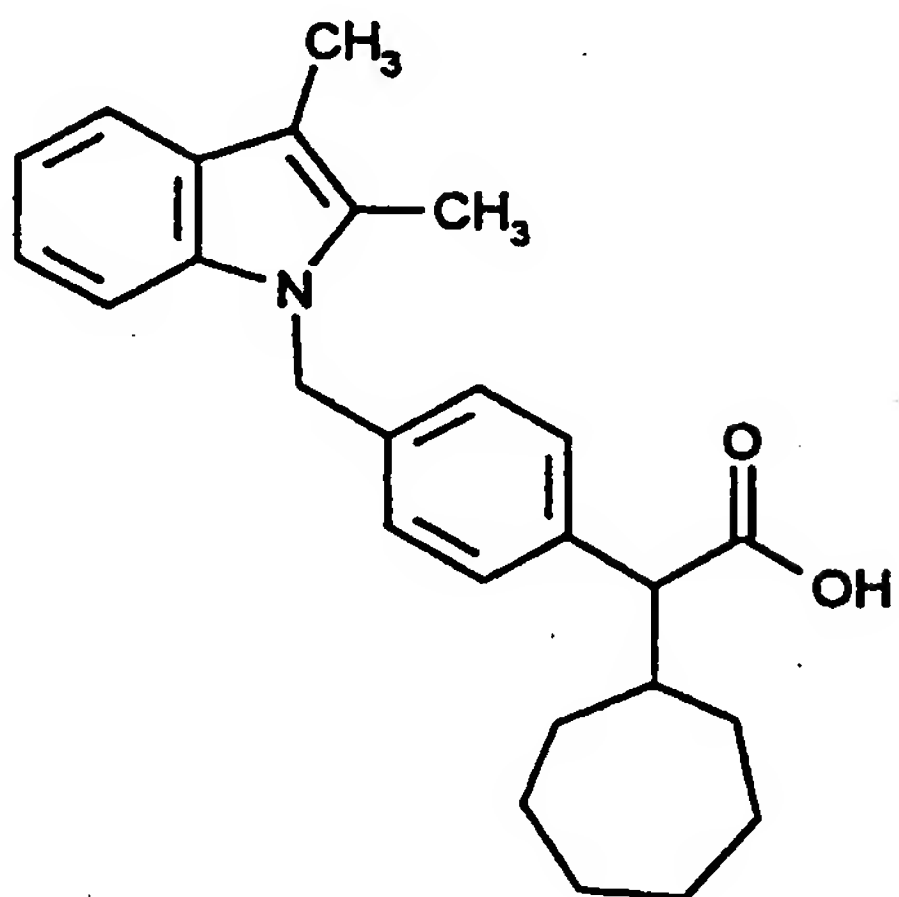
Fp = 214°C;

Rf = 0.24 (CH₂Cl₂ : Methanol = 100 : 5);

Masse (berechnet) für C₂₅H₃₀ClN₃O₂ = 439.99: Massenspektrum (FAB, rel. Intensität) 440 (75%).

Beispiel LIX

2-Cycloheptyl-2-[4-(2,3-dimethylindol-1-yl-methyl)phenyl] essigsäure



25 In 15 ml Dioxan wird 1.3 g (2.92 mmol) der Verbindung aus Beispiel XXIII gelöst. Dazu gibt man 1.6 ml konzentrierte Salzsäure und kocht 6 Stunden zum Rückfluß. Man gibt Wasser und CH_2Cl_2 dazu und extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel Merck 60 (0.040-0.063)):

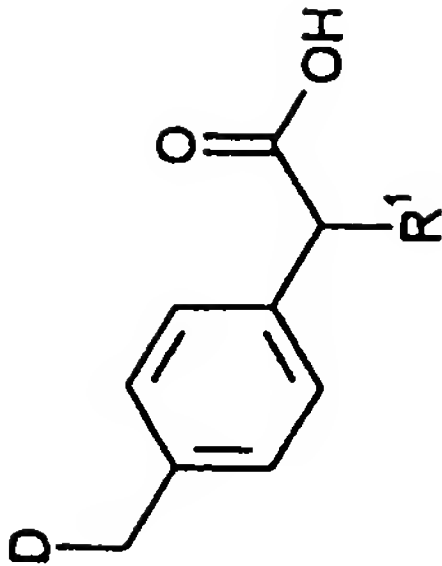
Ausbeute: 1.0 g (88.0 %);

30 $R_f = 0.25$ (Petrolether : Essigester = 3 : 1);

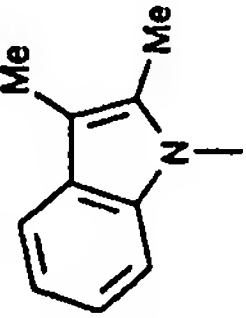
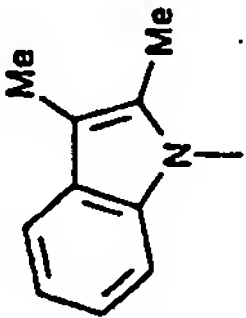
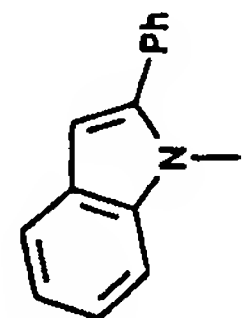
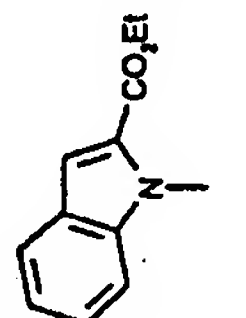
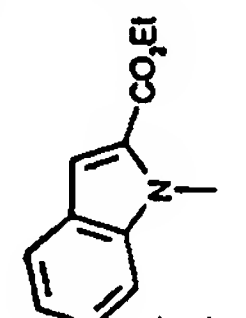
Masse (berechnet) für $\text{C}_{26}\text{H}_{31}\text{NO}_2 = 389.54$; Massenspektrum (EI, rel. Intensität) 389 (100%), 149 (45%);

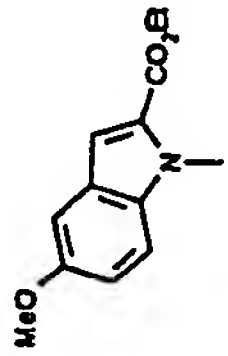
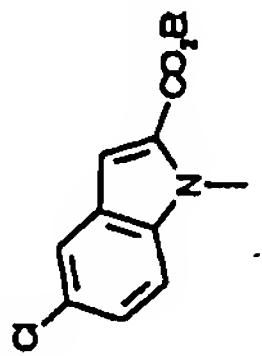
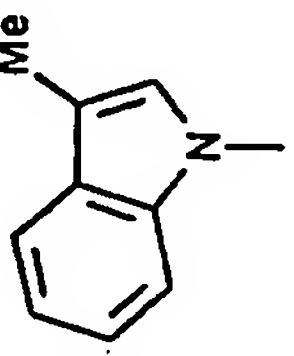
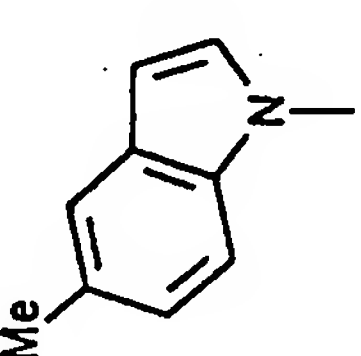
^1H NMR (200 MHz, CDCl_3) δ 7.51 (m, 1 H), 7.22-7.05 (m, 5 H), 6.89 (d, $J = 8.11$ Hz, 2 H), 5.25 (s, 2 H), 3.20 (d, $J = 10.88$ Hz, 1 H), 2.27 (s, 6 H), 2.18 (m, 1 H), 1.80 (m, 1 H), 1.70-1.17 (m, 10 H), 0.95 (m, 1 H).

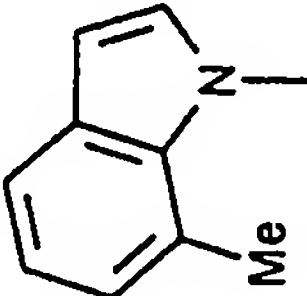
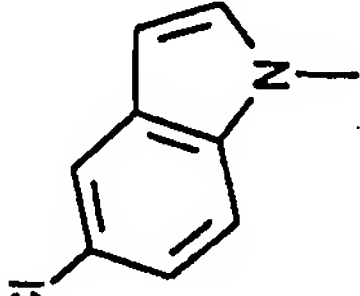
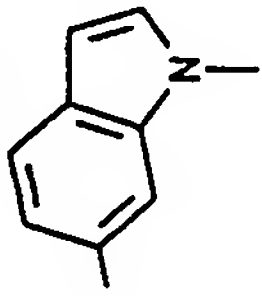
Tabelle V

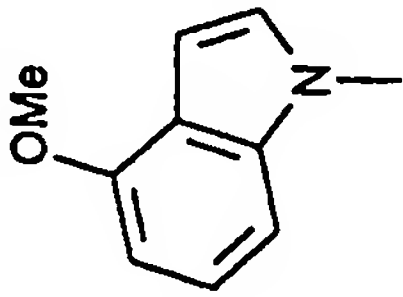
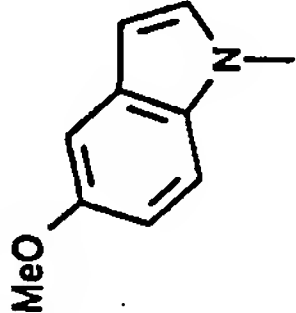
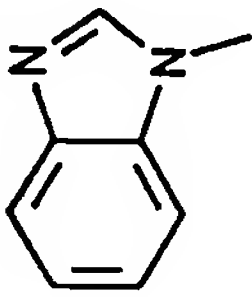
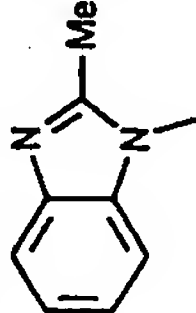


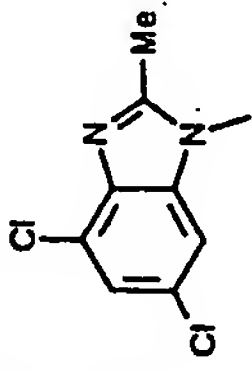
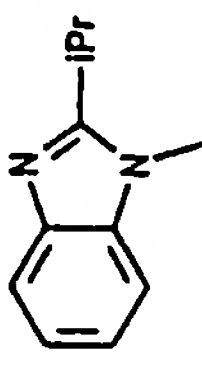
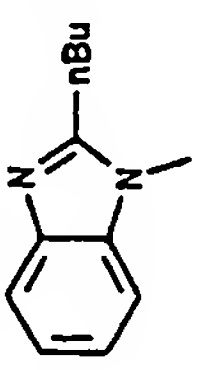
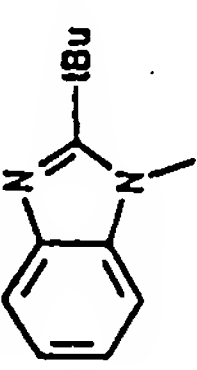
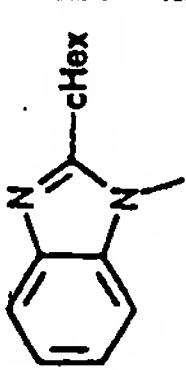
Bsp.-Nr.	D	R ^I	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LX		(R&S) cHept	72	0.52 (R)		# 362 (100%)
LXI		(R&S) cHept	77	0.53 (R)		# 376 (100%)

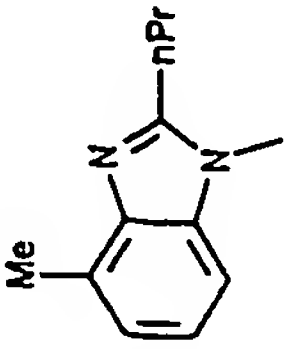
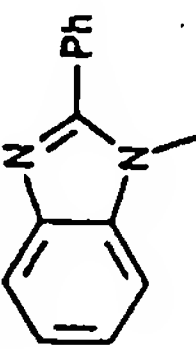
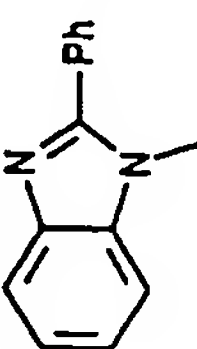
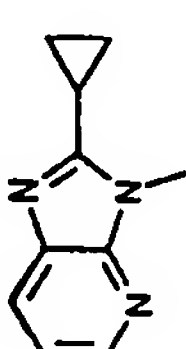
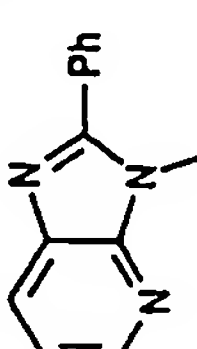
Bsp.-Nr.	D	R ^I	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXII		(R&S) cPent	80	0.26 (E)	173	361 (100%)
LXIII		(R&S) cHex	87	0.51 (K)	209	375 (100%)
LXIV		(R&S) cHept	49	0.28 (K)		* 437 (100%), 55 (100%)
LXV		(R&S) cPent	72	0.47 (K)	186	406 (80%), 405 (100%)
LXVI		(R&S) cHept	68	0.29 (K)		* 433 (100%)

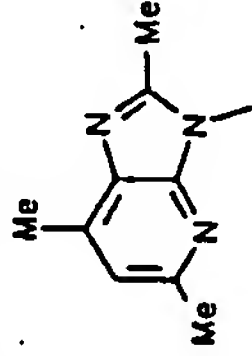
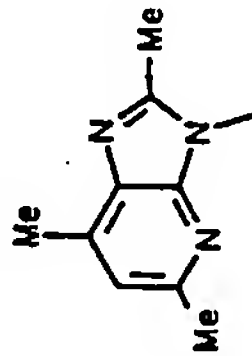
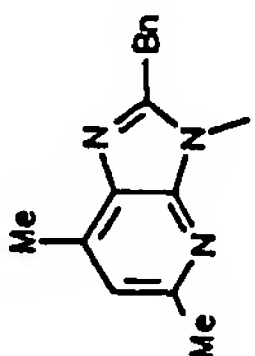
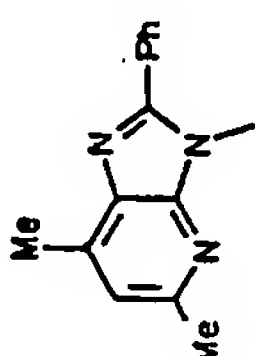
Bsp.-Nr.	D	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXVII		(R&S) cPent	79	0.48 (K)	142	435 (100%)
LXVIII		(R&S) cPent	94	0.48 (K)	67 (Schaum)	439 (100%), 217 (80%)
LXIX		(R&S) cHept	78	0.27 (E)		* 395 (100%)
LXX		(R&S) cPent	64	0.44 (K)	Öl	* 347 (80%), 88 (100%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXXI		(R&S) cPent	68	0.62 (K)		* 347 (60%), 149 (100%)
LXXII		(R&S) cHept	70	0.33 (K)		* 395 (80%), 149 (100%)
LXXIII		(R&S) cPent	88	0.51 (K)	Öl	* 367 (100%)

Bsp.-Nr.	D	R ^I	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXXIV		(R&S) cPent	92	0.44 (K)		* 363 (100%)
LXXV		(R&S) cHept	63	0.37 (K)		* 391 (100%)
LXXVI		(R&S) cHept	68	0.18 (K) 0.50 (L)	123 (Schaum)	# 363 (100%), 362 (90%)
LXXVII		(R&S) cHept	100	0.16 (K)	108	* 376 (100%)

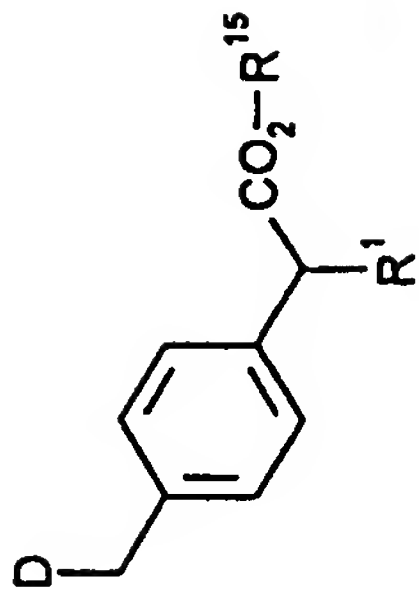
Bsp.-Nr.	D	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXXVIII		(R&S) cPent	100	0.07 (K)	>220	419 (60%), 417 (100%)
LXXIX		(R&S) cPent	80	0.32 (K)	234	377 (100%)
LXXX		(R&S) cPent	92	0.44 (K)		
LXXXI		(R&S) cPent	88	0.27 (K)	126 (Schaum)	391 (100%)
LXXXII		(R&S) cPent	99	0.44 (L)	92 (Schaum)	417 (100%)

Bsp.-Nr.	D	R ^I	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXXXIII		(R&S) cPent	89	0.10 (K)		
LXXXIV		(R&S) cPent	81	0.30 (L)		
LXXXV		(R&S) cHept	97	0.57 (L)	113 (Schaum)	* 438 (100%)
LXXXVI		(R&S) cPent	71	0.25 (K)		376 (100%), 160 (40%)
LXXXVII		(R&S) cPent	46	0.07 (L)		

Bsp.-Nr.	D	R ¹	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
LXXXVIII		(R&S) cPent	96	0.24 (K)	>230	378 (100%), 154 (60%)
LXXXIX		(R&S) cHex	71	0.27 (K)	120 (Schaum)	392 (100%)
XC		(R&S) cPent	87	0.16 (K)	205	#454 (100%)
XCI		(R&S) cPent	37	0.37 (K)	160	440 (100%)

In Analogie zu den Vorschriften der Beispiele XXIII und LiX werden die in der Tabelle VI aufgeführten Beispiele hergestellt.

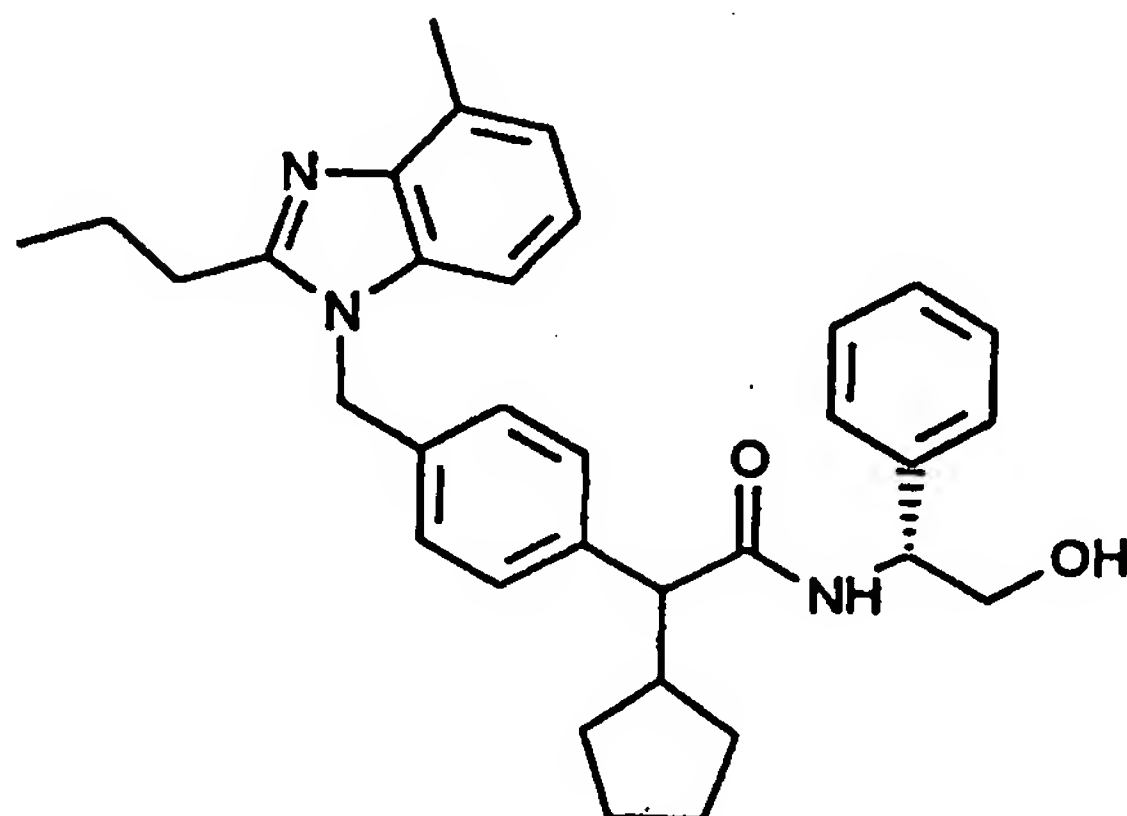
Tabelle VI:



Bsp.-Nr.	D	R ¹	R ¹⁵	Fp. (°C)	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	MS (rel. Intensität)
XCII		(R&S) cPent	tBu	-	30	0,37 (E)	541 (100%) 57 (60%)
XCIII		(R&S) cPent	H	>220	84	0,09(K)	485 (100%)

Herstellungsbeispiele**Beispiel 1**

5 2-(R)- und 2-(S)- 2-[4-(2-Phenyl-1H-benzimidazol-1-yl-methyl)-phenyl]-2-cyclopentyl-essigsäure-(2-(R)-2-phenyl-glycinol)-amid

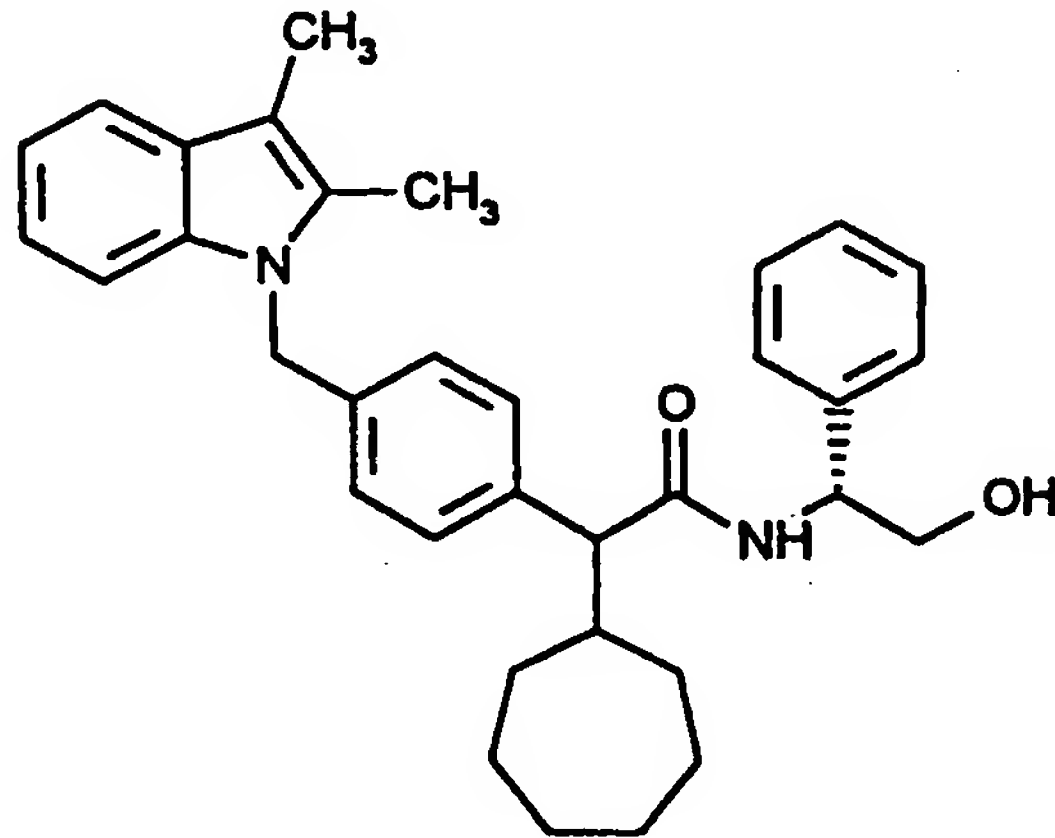


500 mg (1.22 mmol) der Verbindung aus Beispiel LXXXIII und 0.68 ml Triethylamin werden bei -30°C in 15 ml wasserfreiem N,N-Dimethylformamid 30 Minuten mit 0.10 ml Mesylchlorid umgesetzt. Darauf gibt man bei -30°C eine Lösung von 201 mg (1.46 mmol) 2-(R)-2-Phenyl-glycinol und 149 mg (1.22 mmol) 4-(N,N-dimethylamino)-pyridin in 15 ml wasserfreiem N,N-Dimethylformamid zu und rührt eine Stunde bei der genannten Temperatur nach. Nach einer Gesamtrührzeit von 20 Stunden unter allmählicher Erwärmung auf ca. 20°C gießt man auf Essigsäureethylester und wäßrige Natriumhydrogencarbonatlösung, trennt die Phasen und wäscht die wäßrige Lösung zweimal mit Essigsäureethylester nach. Die vereinigten organischen Phasen werden dann nacheinander mit Wasser (2 x), 1 M Natronlauge (3 x), Wasser (1 x) und Puffer von pH = 2 (2 x) extrahiert, mit wasserfreiem Natriumsulfat getrocknet und - zuletzt im Hochvakuum - eingedampft:

Ausbeute: 640 mg (1.2 mmol / 99%);
 $R_f = 0.46$ (Dichlormethan : Methanol = 10 : 1).

Beispiel 2

2-Cycloheptyl-N-(2-hydroxy-1-(R)-phenylethyl)-2-[4-(2,3-dimethylindol-1-yl-methyl)phenyl]essigsäureamid



Es werden 538 mg (1.38 mmol) der Verbindung aus Beispiel LIX in 10 ml CH_2Cl_2 gelöst. Dazu gibt man 265 mg (1.38 mmol) R-Phenylglycinol. Die Lösung wird auf 0°C abgekühlt, anschließend versetzt man mit 204 mg (1.51 mmol) 1-Hydroxy-1-benzotriazol und 304 mg (1.58 mmol) N'-(3-Dimethylaminopropyl)-N-ethylcarbodiimid x HCl. Es wird dazu 279 mg (2.76 mmol) Triethylamin zugetropft. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur nach. Es wird mit Wasser und CH_2Cl_2 versetzt und extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel Merck 60 (0.004 - 0.063)).

Ausbeute: 600 mg (85.4%);

Fp.: 163°C ;

$R_f = 0.77$ (CH_2Cl_2 : Methanol = 10 : 1);

Masse berechnet für $\text{C}_{34}\text{N}_4\text{O}_2 = 508.71$; Massenspektrum (DCI (NH_3), rel. Intensität) 509 (50%), 508 (100%).

In Analogie zu den Vorschriften der Beispiele 1 und 2 werden die in der Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen hergestellt:

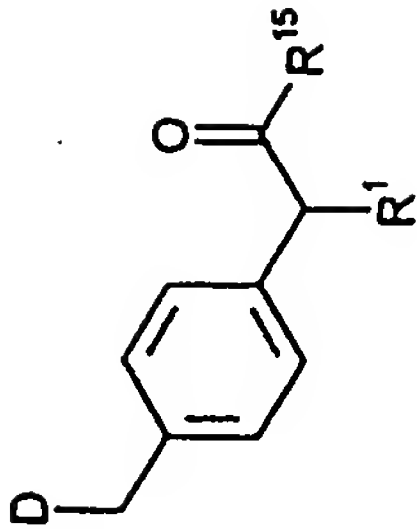
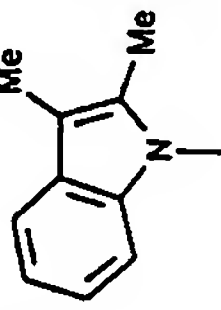
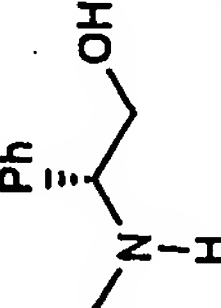
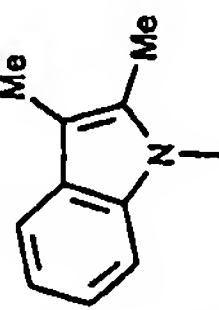
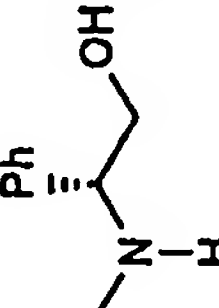
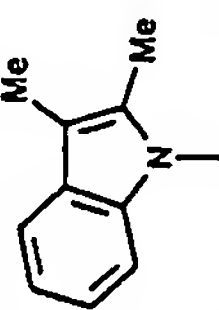
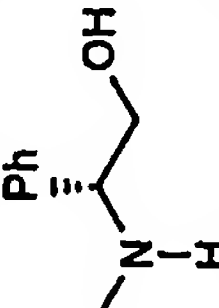
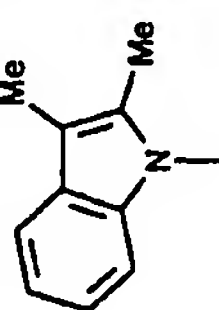
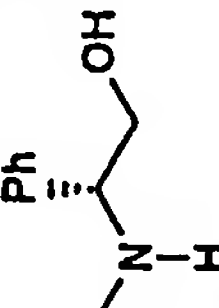
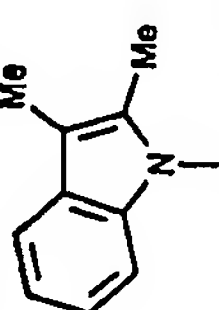
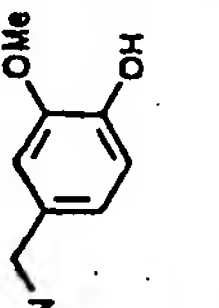
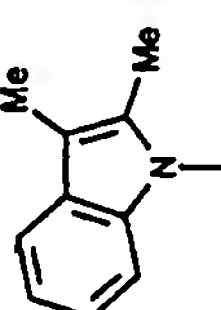
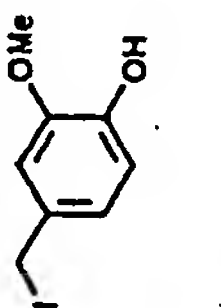
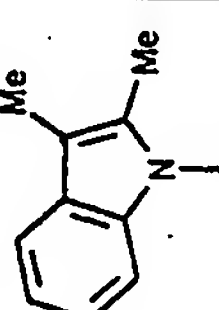
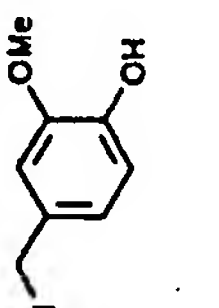
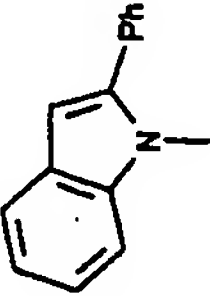
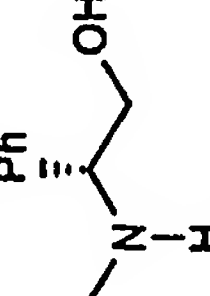
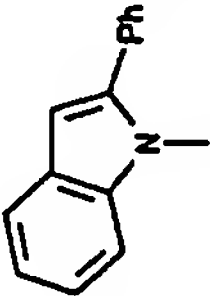
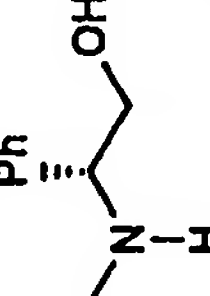
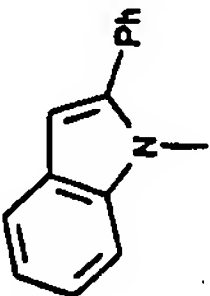
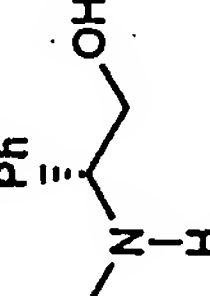
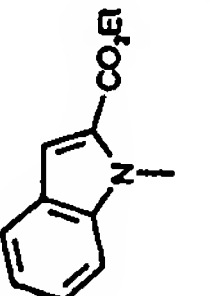
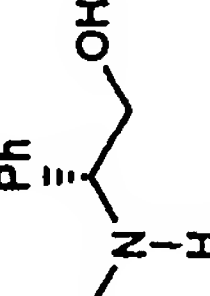
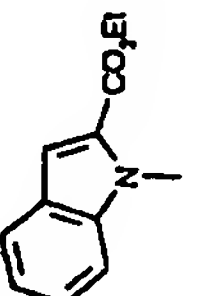
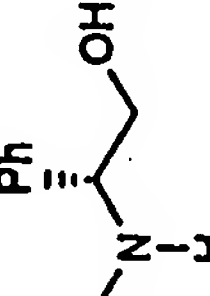
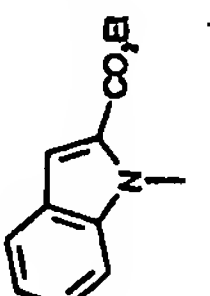
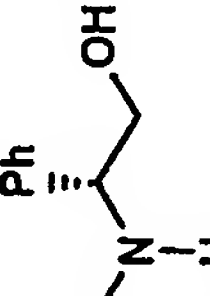
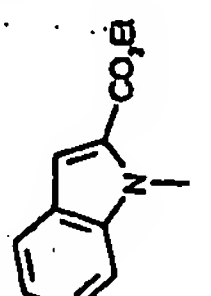
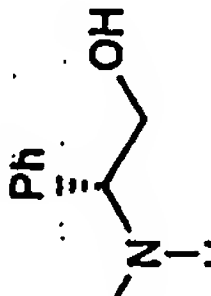
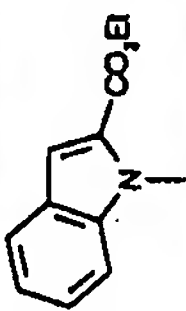
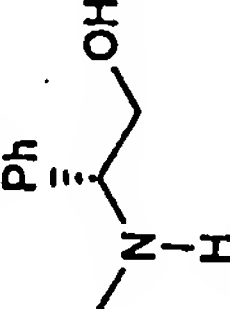
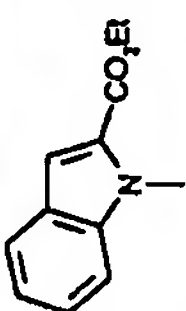
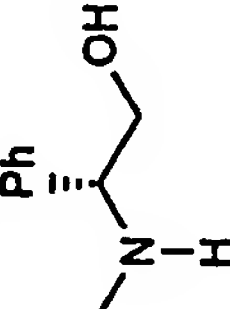
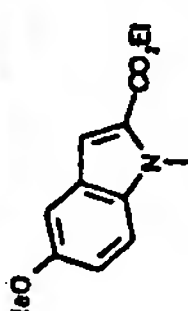
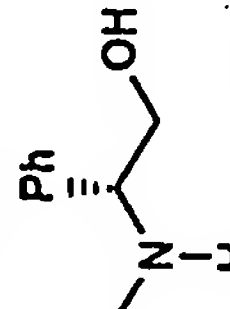
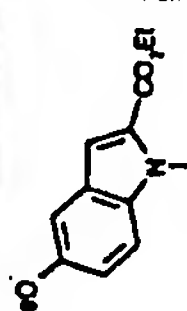
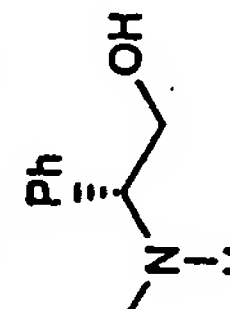
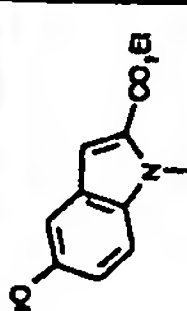
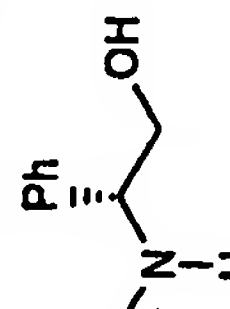
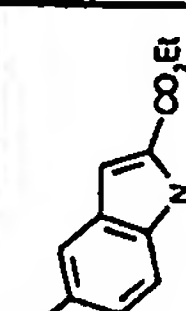
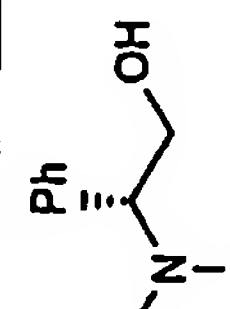
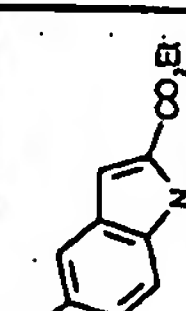
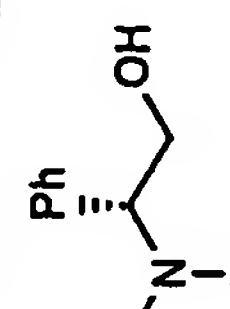


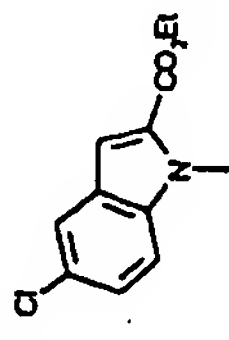
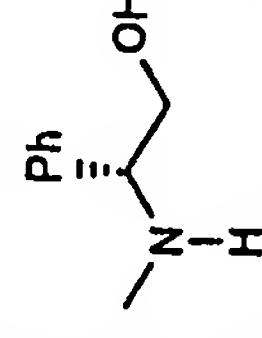
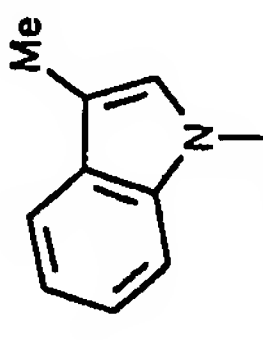
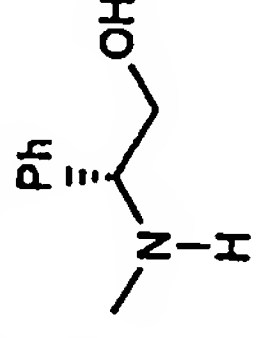
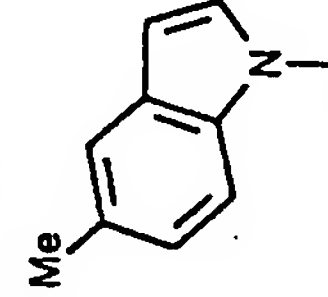
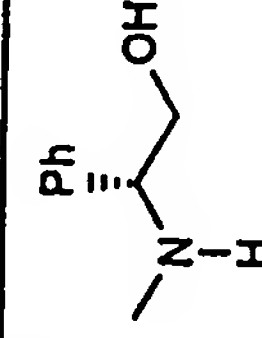
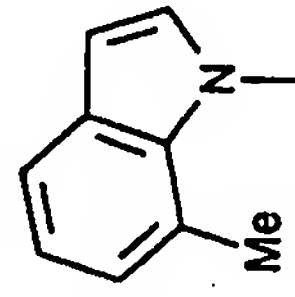
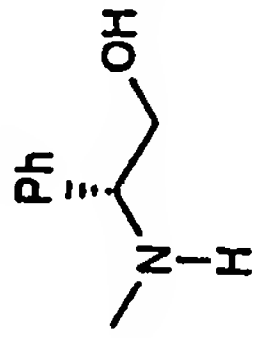
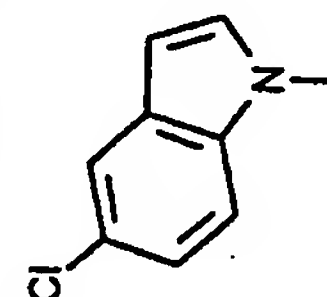
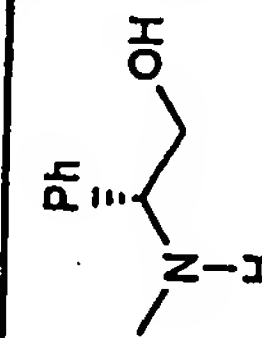
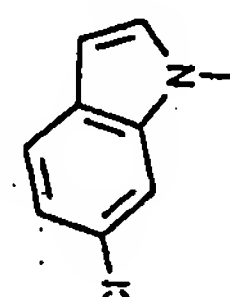
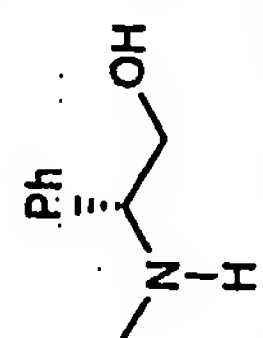
Tabelle 1:

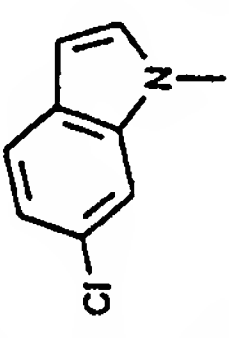
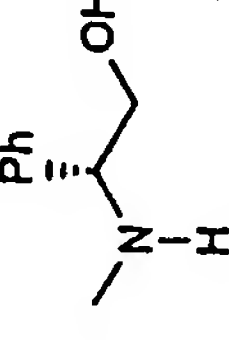
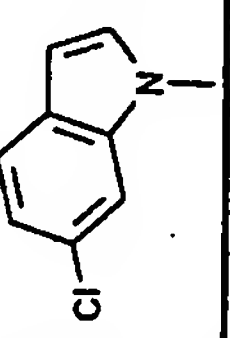
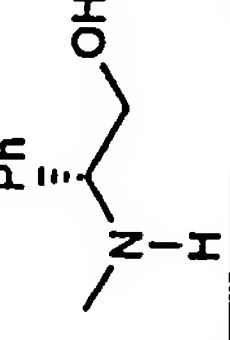
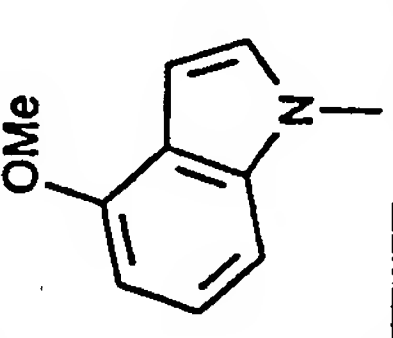
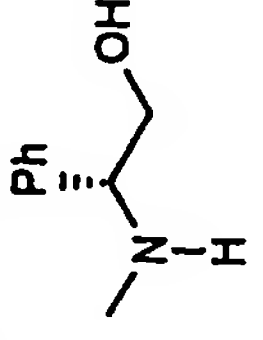
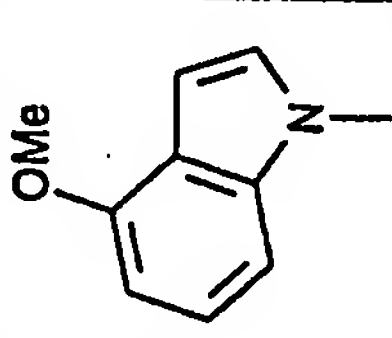
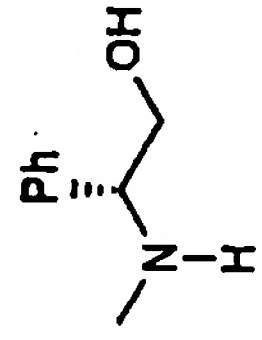
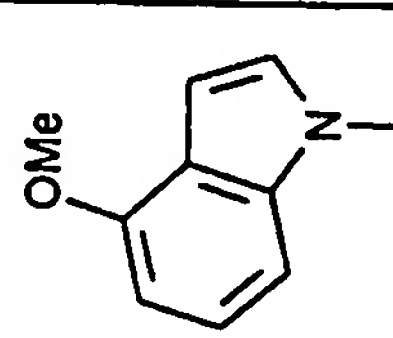
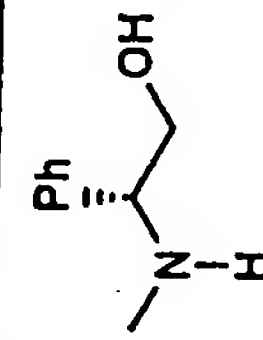
Bsp.-Nr.	D	R ¹	R ¹⁵	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
3		(R&S) cHept		75	0.69 (L)	170	481 (100%)
4		(R&S) cHept		76	0.71 (L)	163	495 (100%)
5		(R&S) cPent		57			481 (80%) 480 (100%)
6		(dia A) cPent			0.37 (J)	185	

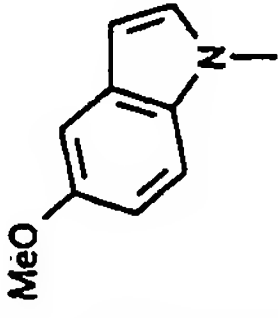
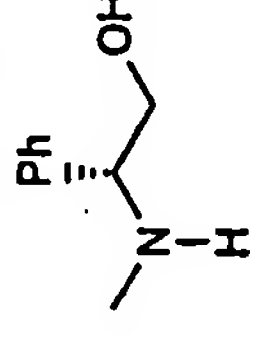
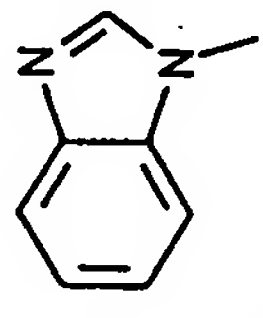
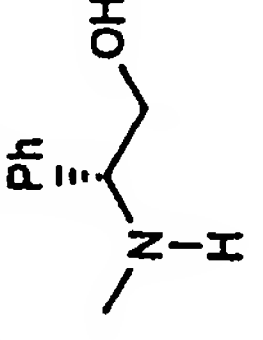
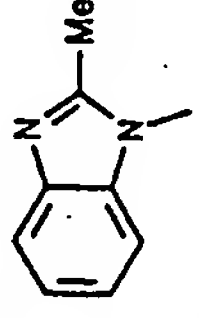
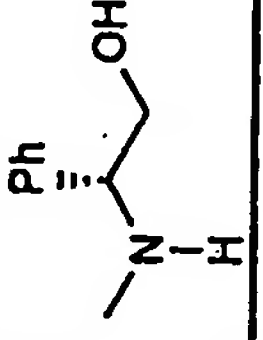
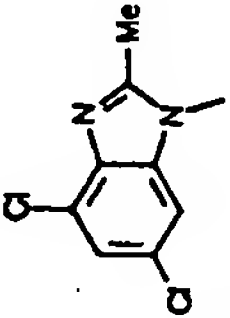
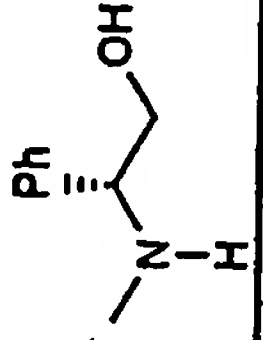
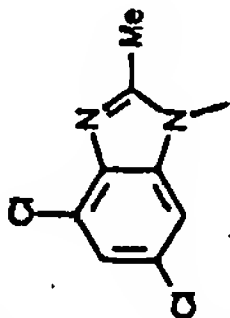
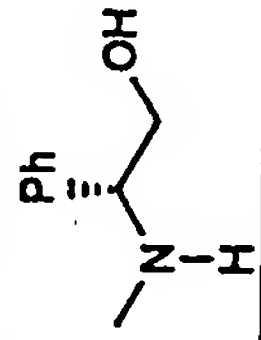
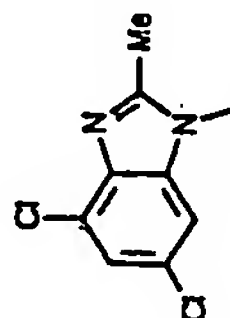
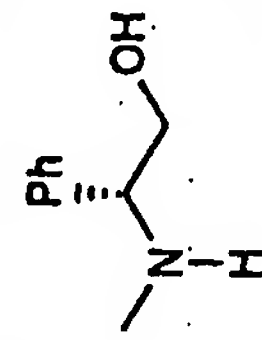
Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{IS}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
7		(dia B) cPent			0.23 (J)	182	
8		(R&S) cHex		72	0.58 (J)	180-82	494 (100%)
9		(dia A) cHex			0.54 (K)	198	
10		(dia B) cHex			0.39 (K)	204	
11		(R&S) cHex		46	0.37 (J)	98 (Schaum)	510 (100%)
12		(dia A) cHex				195-96	
13		(dia B) cHex				195-96	

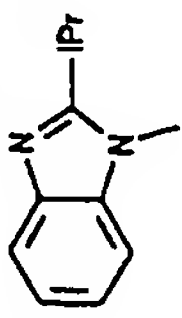
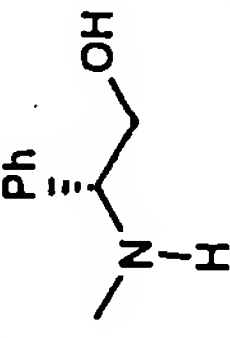
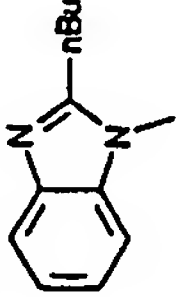
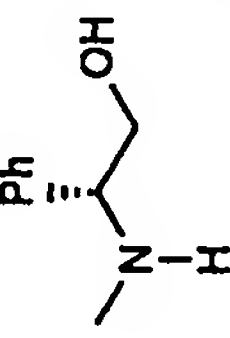
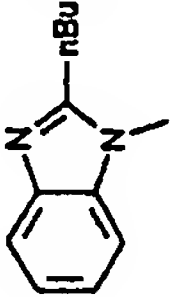
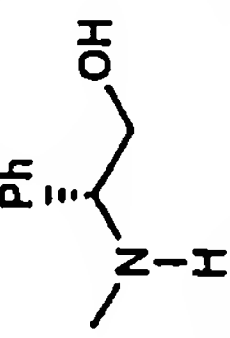
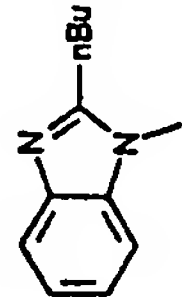
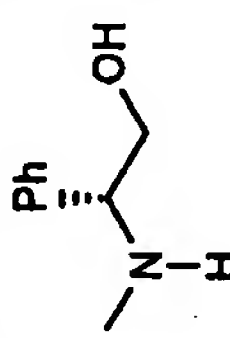
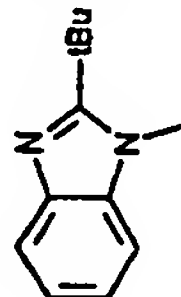
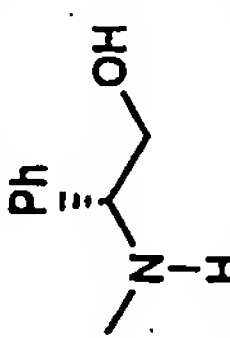
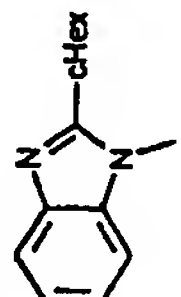
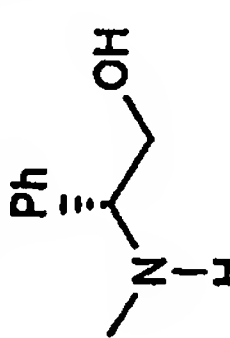
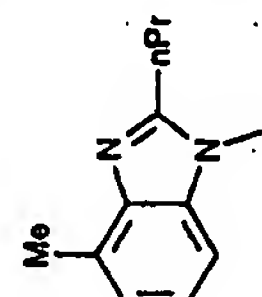
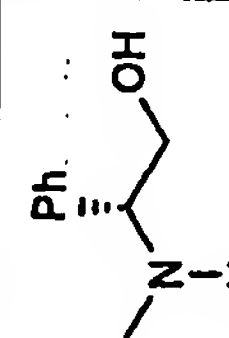
Bsp.-Nr.	D	R ¹	R ¹⁵	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (+) (rel. Intensität)
14		(dia A) cPent		11	0.60 (K)	183-85	529 (100%), 528 (80%)
15		(dia B) cPent		5	0.45 (K)		529 (100%), 528 (80%)
16		(R&S) cHept		70	0.54 (K)	182-86	557 (100%)
17		(R&S) cPent		82		118	525 (100%), 171 (100%)
18		(dia A) cPent			0.54 (K)		
19		(dia B) cPent			0.44 (K)		
20		(R&S) cHept		81	0.52 (K)	178-81	553 (100%), 199 (100%)

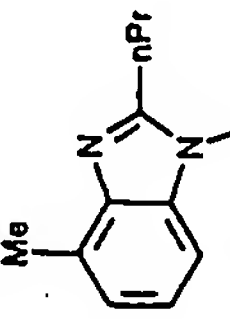
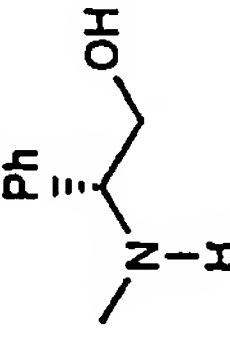
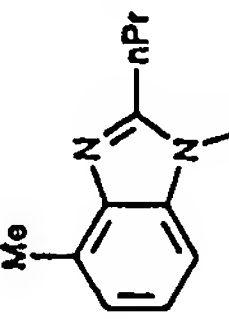
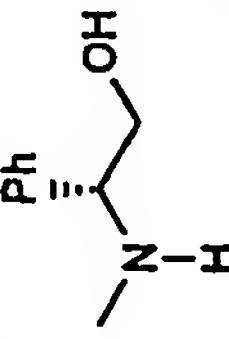
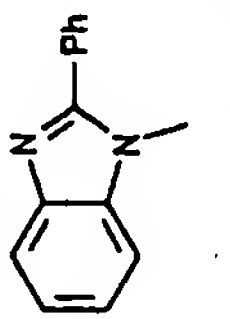
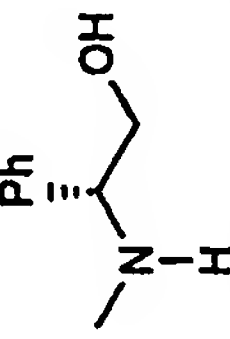
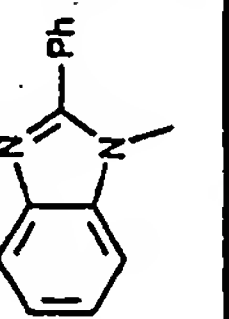
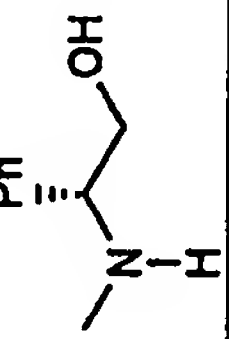
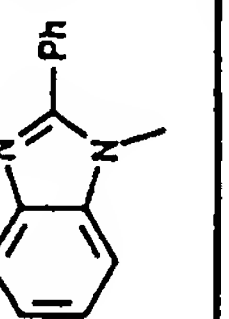
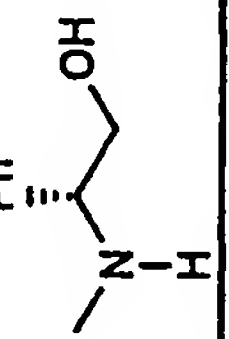
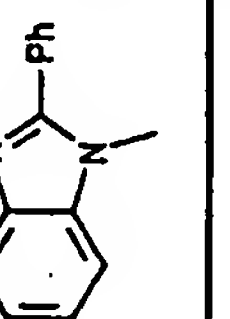
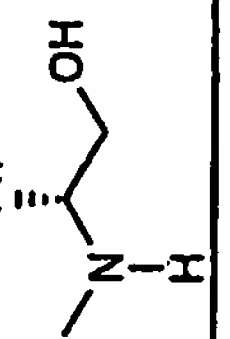
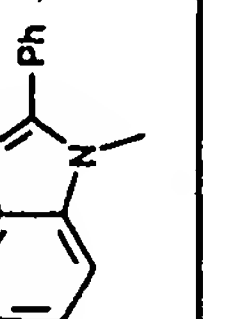
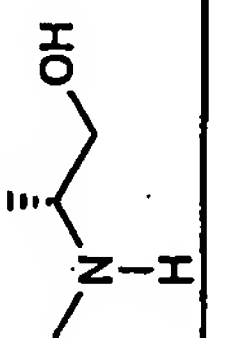
Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{IS}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
21		(dia A) cHept				204	
22		(dia B) cHept				203	
23		(R&S) cPent		61		116	555 (100%), 554 (90%)
24		(dia A) cPent			0.47 (K)		
25		(dia B) cPent			0.38 (K)		
26		(R&S) cPent		83		158	559 (60%), 171 (100%)
27		(dia A) cPent			0.48 (K)	162-65	

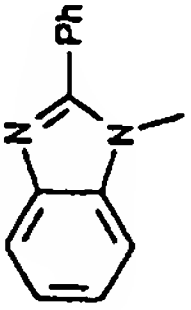
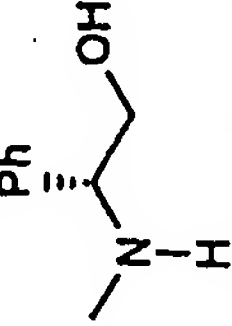
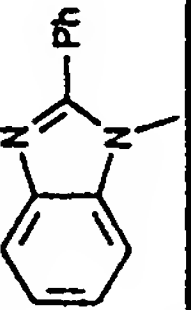
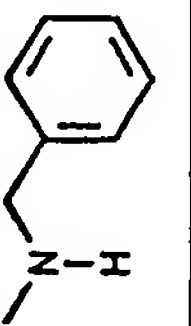
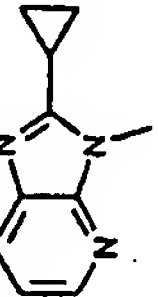
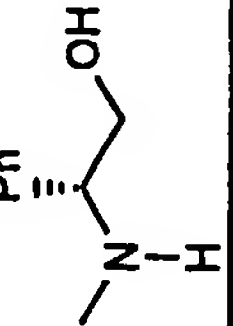
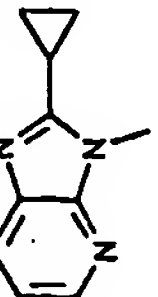
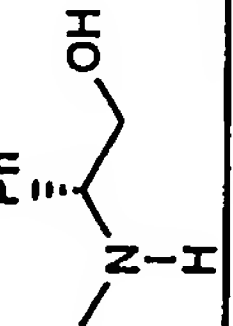
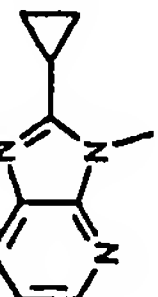
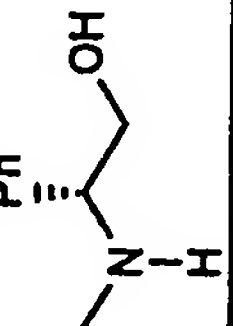
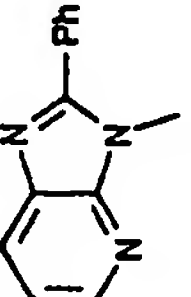
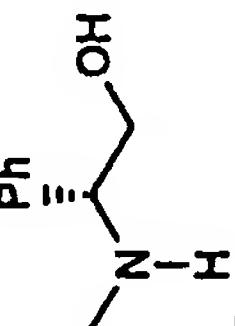
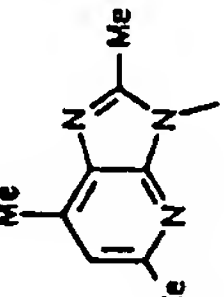
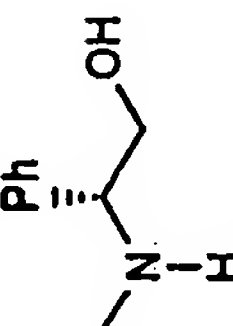
Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{IS}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
28		(dia B) cPent			0.38 (K)	191-93	
29		(R&S) cHept		85	0.73 (L)	171	# 494 (100%)
30		(R&S) cPent		50	0.53 (K)	155-61	467 (100%), 466 (80%)
31		(R&S) cPent		78	0.46 (K)	186-90	467 (100%), 466 (80%)
32		(R&S) cHept		66	0.47 (K)	153-55	515 (100%), 164 (80%)
33		(R&S) cPent		38	0.59 (K)	170-75	487 (100%)

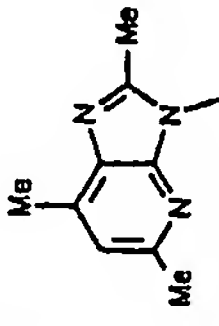
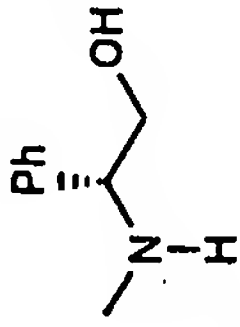
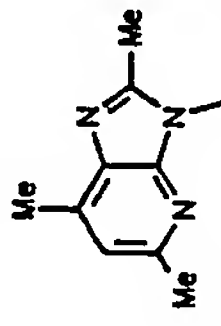
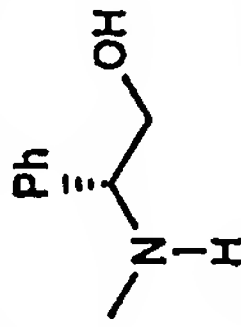
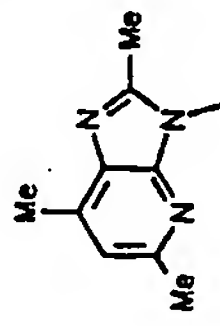
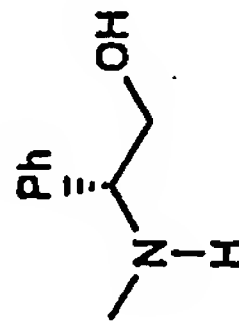
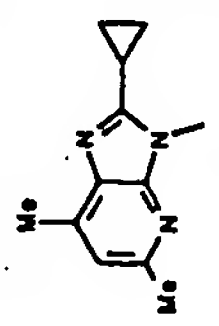
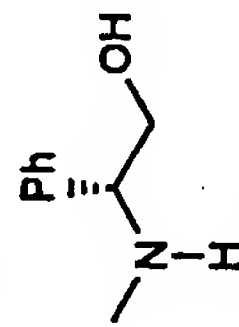
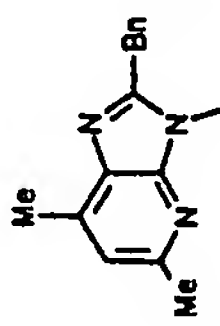
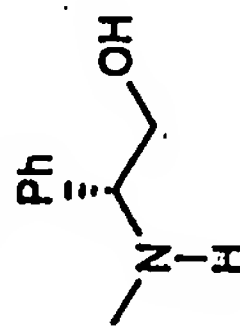
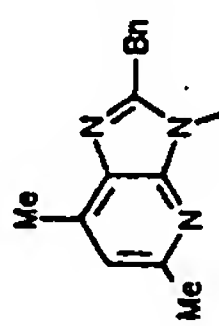
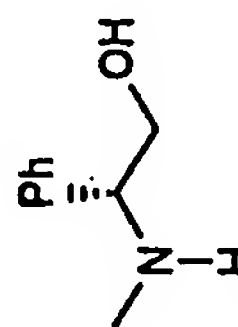
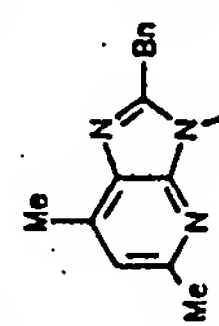
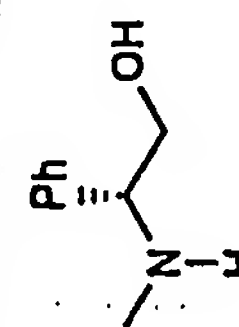
Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{IS}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
34		(dia A) cPent				160-62	
35		(dia B) cPent				204-05	
36		(R&S) cPent		71	0.52 (K)	173-76	482 (100%)
37		(dia A) cPent				183-85	
38		(dia B) cPent				200-03	

Bsp.-Nr.	D	R ¹	R ¹⁵	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
39		(R&S) cHept		78	0.55 (K)	163-68	511 (80%), 510 (100%)
40		(R&S) cHept		86	0.25 (K)	108 (Schaum)	# 482 (100%)
41		(R&S) cHept		69	0.03 (K)	110 (Schaum)	# 496 (100%)
42		(R&S) cPent		54	0.28 (K)	230-33	538 (70%), 536 (100%)
43		(dia A) cPent					
44		(dia B) cPent				>220	

Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{IS}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Ep. (°C)	MS (+) (rel. Intensität)
45		(R&S) cPent		83	0.32 (K)	93	496 (100%)
46		(R&S) cPent		88	0.52 (L)		
47		(dia A) cPent			0.52 (L)		
48		(dia B) cPent			0.52 (L)		
49		(R&S) cPent		76	0.37 (K)	104 (Schaum)	510 (100%), 154 (60%)
50		(R&S) cPent		90	0.52 (K)	100 (Schaum)	536 (100%), 105 (55%)
51		(R&S) cPent		54	0.47 (L)		510 (100%)

Bsp.-Nr.	D	R ¹	R ¹⁵	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
52		(dia A) cPent			0.47 (L)		
53		(dia B) cPent			0.43 (L)		
54		(R&S) cPent		99	0.54 (L)		530 (100%)
55		(dia A) cPent			0.54 (L)		
56		(dia B) cPent			0.50 (L)		
57		(R&S) cHept		41	0.15 (U)	amorph	558 (100%)
58		(dia A) cHept				191-2	

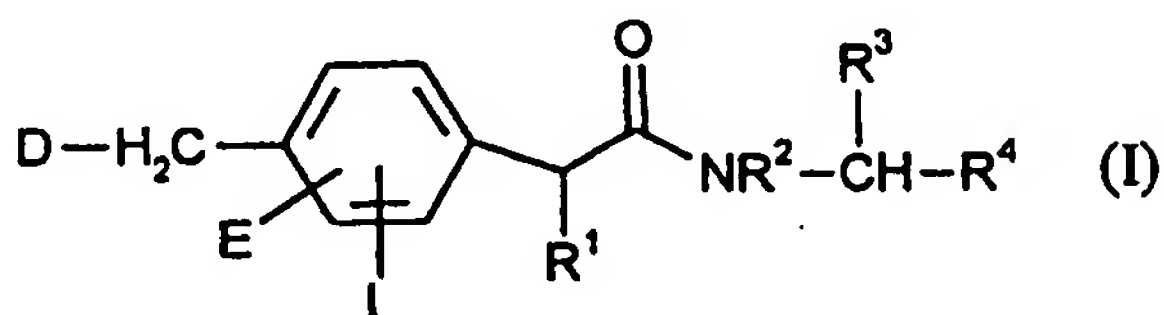
Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{1S}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
59		(dia B) cHept				211-2	
60		(R&S) cHept		56	0.31 (U)	amorph	426 (100%)
61		(R&S) cPent		65	0.26 (K)		495 (100%)
62		(dia A) cPent				172	
63		(dia B) cPent				213	
64		(R&S) cPent		86	0.23 (K)		531 (100%)
65		(R&S) cPent		75			497 (100%)

Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ¹⁵	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
66		(dia A) cPent			0.20 (K)	106-108 (Schaum)	
67		(dia B) cPent			0.16 (K)	234	
68		(R&S) cHex					511 (100%)
69		(R&S) cPent		47	0.47 (K)	186	523 (60%), 55 (100%)
70		(R&S) cPent		76	0.60 (K)	100 (Schaum)	#573 (100%)
71		(dia A) cPent			0.41 (K)	100	
72		(dia B) cPent			0.35 (K)	150	

Bsp.-Nr.	D	R ^I	R ^{IS}	Ausbeute (% d.Th.)	R _f (Solvens)	Fp. (°C)	MS (*) (rel. Intensität)
73		(R&S) cPent		72	0.44 (K)	210	559 (100%)
74		(dia A) cPent					
75		(dia B) cPent					
76		(R&S) cPent		82	210-12	604 (60%), 105 (100%)	
77		(dia A) cPent			229		
78		(dia B) cPent			212		

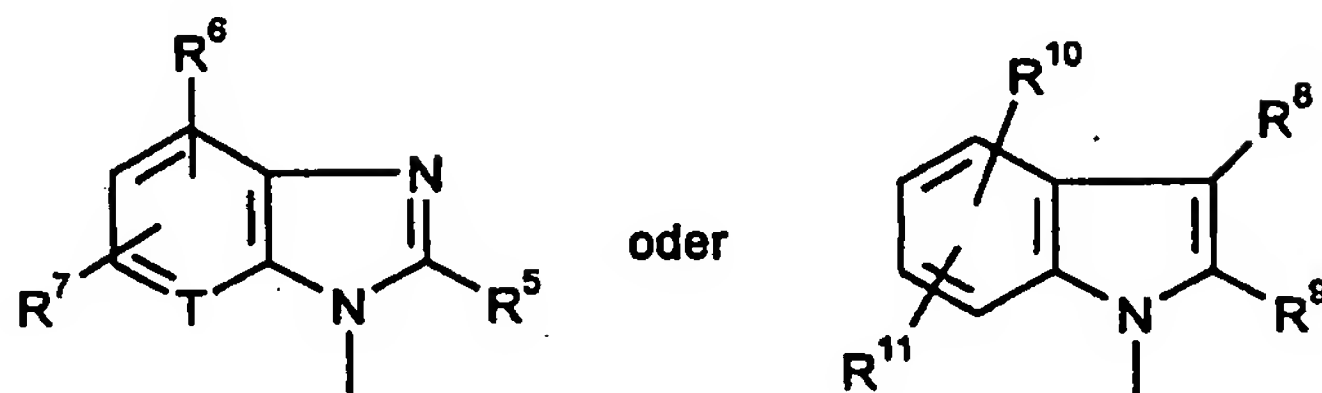
Patentansprüche

1. Indolyl-substituierte Phenylelessigsäurederivate der allgemeinen Formel (I)



in welcher

15 D für einen Rest der Formel



steht,

30 worin

T ein Stickstoffatom oder die -CH-Gruppe bedeutet,

35 R⁶, R⁷, R¹⁰ und R¹¹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

40 R⁵, R⁸ und R⁹ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Halogen substituiert ist,

oder im Fall, daß T für ein Stickstoffatom steht, R⁵ auch Benzyl bedeuten kann,

45 E und L gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Trifluormethyl, Hydroxy, Carboxyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen stehen,

50 R¹ für Cycloalkyl mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen steht, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Hydroxy, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

55 R² für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen steht,

R³ für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen steht, oder für Cycloalkyl mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen steht, oder

für Phenyl oder für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht, die gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R^4 für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel $-CH_2-OH$ oder $CH_2O-CO-R^{12}$ steht,

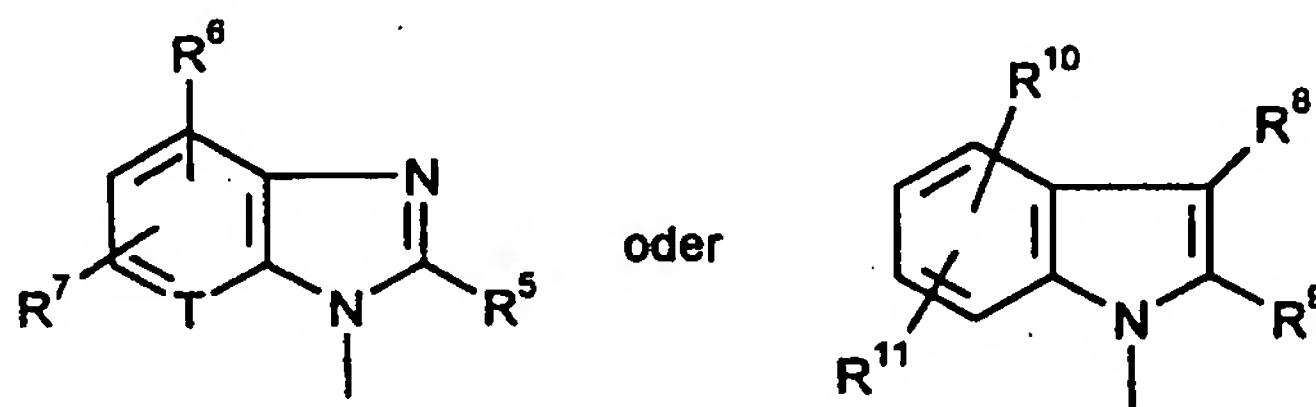
worin

R^{12} Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 3-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Hydroxy, Cyano oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und deren Salze.

2. Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate der Formel nach Anspruch 1, in welcher

D für einen Rest der Formel



steht,

worin

T ein Stickstoffatom oder die $-CH$ -Gruppe bedeutet,

R^6 , R^7 , R^{10} und R^{11} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R^5 , R^8 und R^9 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

oder im Fall, daß T für ein Stickstoffatom steht, R^5 auch Benzyl bedeuten kann,

E und L gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen stehen,

R^1 für Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 7 Kohlenstoffatomen steht, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

R^2 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

R^3 für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder für Phenyl, Pyridyl, Thienyl oder Furyl steht, die gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Phenyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R^4 für Wasserstoff oder für eine Gruppe der Formel $-CH_2-OH$ oder $-CH_2O-CO-R^{12}$ steht,

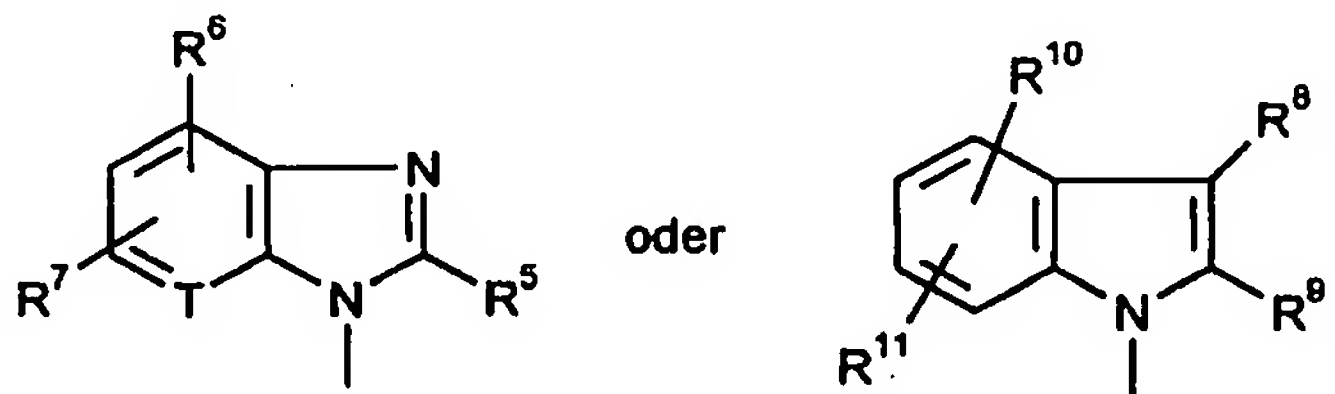
worin

R^{12} Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert ist,

und deren Salze.

3. Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate der Formel nach Anspruch 1, in welcher

D für einen Rest der Formel



steht,

worin

T ein Stickstoffatom oder die $-CH$ -Gruppe bedeutet,

R^6 , R^7 , R^{10} und R^{11} gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Trifluormethyl, Chlor oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

R^5 , R^8 und R^9 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Chlor substituiert ist,

oder im Fall, daß T für ein Stickstoffatom steht, R^5 auch Benzyl bedeuten kann,

E und L gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder Trifluormethyl stehen,

R^1 für Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl oder für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, oder für Phenyl steht, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Cyano, Hydroxy, Methyl oder Methoxy substituiert ist,

R^2 für Wasserstoff oder Methyl steht,

R^3 für Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen, Cyclopropyl,

Cyclopentyl, Cyclohexyl oder für Pyridyl, Thienyl oder Phenyl steht, die gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Phenyl, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R^4 für Wasserstoff, für eine Gruppe der Formel $-CH_2-OH$ oder $-CH_2O-CO-R^{12}$ steht,

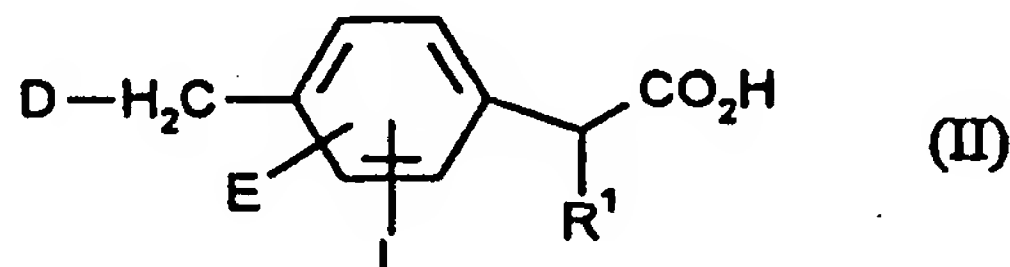
worin

R^{12} Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet, das gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Hydroxy, Methyl oder Methoxy substituiert ist,

und deren Salze.

4. Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate nach Anspruch 1 bis 3 zur therapeutischen Anwendung.

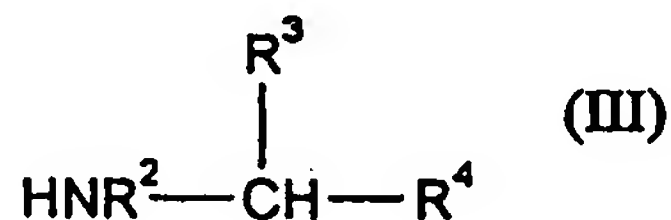
5. Verfahren zur Herstellung von Indolyl-substituierten Phenyllessigsäurederivaten nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der allgemeinen Formel (II)



in welcher

D, E, L und R^1 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)



in welcher

R^2 , R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit einer Base und/oder Hilfsstoffes umgesetzt.

6. Arzneimittel enthaltend Indolyl-substituierte Phenyllessigsäurederivate nach Anspruch 1 bis 3.

7. Arzneimittel nach Anspruch 6 zur Behandlung von Arteriosklerose.

8. Verfahren zur Herstellung von Arzneimitteln nach Anspruch 6 und 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Indolyl-substituierten Phenyllessigsäurederivate gegebenenfalls mit üblichen Hilfs- und Trägerstoffen in eine geeignete Applikationsform überführt.

9. Verwendung der Indolyl-substituierten Phenyllessigsäurederivate nach Anspruch 1 bis 3 zur Herstellung von Arzneimitteln.

10. Verwendung nach Anspruch 9 zur Herstellung von antiarteriosklerotisch wirksamen Arzneimitteln.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 96 11 9320

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
A	EP 0 610 698 A (BAYER AG) * das ganze Dokument *	1,6	C07D209/42 C07D235/16 C07D235/18 C07D471/04 A61K31/415
D	& DE 43 02 956 A ---		
A	EP 0 560 162 A (BAYER AG) * das ganze Dokument *	1,6	

A	EP 0 560 163 A (BAYER AG) * das ganze Dokument *	1,6	

A	EP 0 565 986 A (BAYER AG) * das ganze Dokument *	1,6	

A	EP 0 513 533 A (BAYER AG) * das ganze Dokument *	1,6	
D	& DE 42 00 954 A * das ganze Dokument *		

Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) C07D
Recherchenort BERLIN		Abchlußdatum der Recherche 21.März 1997	Prüfer Kyriakakou, G
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.92 (P04C03)